#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局





### (43) 国際公開日 2004 年7 月15 日 (15.07.2004)

PCT

# (10) 国際公開番号 WO 2004/058682 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07C 215/74, 215/78, 217/14, 217/58, 217/80, 217/84, 217/94, 219/34, 229/34, 235/56, 271/16, 323/25, C07F 7/10, C07D 209/08, 209/44, 213/36, 223/04, 223/16, 277/66, 295/08, 295/12, 451/06, 213/64, 213/73, 207/04, A61K 31/40, 31/136, 31/137, 31/138, 31/222, 31/404, 31/439, 31/4409, 31/4453, 31/454, 31/55, A61P 3/06, 9/10, 15/00, 15/12, 19/10, 21/00, 25/00, 25/28, 35/00, 43/00, C07D 209/38, 209/14, 209/30, 333/58, 333/20, A61K 31/381, C07D 209/48, A61K 31/403, C07D 205/04, A61K 31/397, C07D 307/14, A61K 31/341, C07D 453/02, A61K 31/439, C07D 451/06, A61K 31/46, C07D 311/58, A61K 31/4465, C07D 211/26, 211/14, A61K 31/445, 31/4465, C07D 211/46, 211/58, A61K 31/4468, C07D 317/62, 317/66, A61K 31/36

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/016808

(22) 国際出願日:

2003年12月25日(25.12.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2002-378729

2002年12月26日(26.12.2002) JI

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): エーザ イ株式会社 (EISAI CO., LTD.) [JP/JP]; 〒112-8088 東 京都 文京区 小石川 4-6-1 O Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 濱岡 進一 (HAMAOKA,Shinichi) [JP/JP]; 〒300-0844 茨城県 土浦市 乙戸 1050-59 Ibaraki (JP). 北澤 則

孝 (KITAZAWA,Noritaka) [JP/JP]; 〒 302-0005 茨城県 取手市 東 5-5-2 3 Ibaraki (JP). 奈良 一誠 (NARA,Kazumasa) [JP/JP]; 〒 305-0045 茨城県 つくば市 梅園 2-1 2-3 3 Ibaraki (JP). 佐々木 淳 (SASAKI,Atsushi) [JP/JP]; 〒 305-0035 茨城県 つくば市 松代 4-1 5-2-2-2 0 3 Ibaraki (JP). 鎌田 厚 (KAMADA,Atsushi) [JP/JP]; 〒 300-1216 茨城県 牛久市 神谷 2-7-3 0 Ibaraki (JP). 岡部 忠志 (OKABE,Tadashi) [JP/JP]; 〒 300-1216 茨城県 牛久市神谷 2-6-6 Ibaraki (JP).

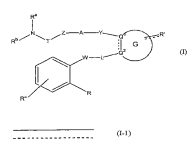
- (74) 代理人: 稲葉 良幸, 外(INABA,Yoshiyuki et al.); 〒 106-6123 東京都 港区 六本木6-10-1 六本木ヒルズ森 タワー23階 TMI総合法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

一 国際調査報告書

[続葉有]

- (54) Title: SELECTIVE ESTROGEN RECEPTOR MODULATORS
- (54) 発明の名称: 選択的エストロゲン受容体モジュレーター



(57) Abstract: Compounds represented by the general formula (I), salts thereof, and hydrates of both: (I) wherein T is a single bond, optionally substituted  $C_{1-4}$  alkylene, or the like; the symbols  $\frac{\cdots}{}$  are each a single bond or a double bond; A is a single bond, a divalent group derived from a 5- to 14-membered heterocycle which may be substituted, or the like; Y is a single bond or the like; Z is methylene or the like; G is phenylene optionally fused with a 5- or 6-membered ring which may have a heteroatom, or the like; R<sup>a</sup> and R<sup>b</sup> are each independently hydrogen or the like; W is a single bond or the like; R' represents one to four independent hydrogen atoms or the like; and R" represents one to four independent hydrogen atoms or the like.

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

#### (57) 要約:

本発明は、下記の式(I)

$$R^{b}$$
 $N$ 
 $T$ 
 $Z$ 
 $A$ 
 $Y$ 
 $Q^{2}$ 
 $Q^{2}$ 

[式中、Tは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基等を示し:

$$(I-1)$$

式(I-1)は、単結合または二重結合を示し;Aは、単結合、置換基を有していてもよい二価の $5\sim1.4$  員へテロ環式基等を示し;Yは、単結合等を示し;Zはメチレン基等を示し; $\mathbb{R}^{G}$ は、ヘテロ原子を有していてもよい $5\sim6$  員環と縮合していてもよい、フェニレン基等を示し; $\mathbb{R}^{a}$  および $\mathbb{R}^{b}$  は、同一または相異なって水素原子等を示し; $\mathbb{R}^{a}$  は、単結合等を示し; $\mathbb{R}^{a}$  は、 $1\sim4$  個のそれぞれ独立した水素原子等を示し; $\mathbb{R}^{a}$  は、 $1\sim4$  個の、それぞれ独立した、水素原子等を示す。]で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供する。

1

# 明 細 書

選択的エストロゲン受容体モジュレーター

### 5 技術分野

本発明は、選択的エストロゲン受容体モジュレーターである新規化合物に関する。

### 背景技術

エストロゲンは、「女性ホルモン」であり、多くの文献により多様な生理学 10 的活性が記載されている(例えば、D. S. Loose-Mitchell and G.M. Stancel, Goodman and Gilman' s. The pharmacological basis of the rapeutics」、第10版、J.G.Hardman and L.E. Limbird編、2001年、p. 1597-1634)。また、エストロ 15ゲンは、生殖系の発達および機能を制御し、種々の生理学的な機能(膣の内 層の維持、骨密度の保持および体温調節を含む)に影響する。近年の研究に より、エストロゲンが、女性の生殖および性組織の機能に関連した生理学的 な機能の他にも多くの機能を有していることが示されてきている。一方、男 性においてもエストロゲンが体内に存在し、かつ、種々の組織においてエス 20 トロゲン受容体が存在していることが分かっている(例えば、G.Lomb ardiら、「Mol Cell Endocrinol」、2001年、1 7.8巻 (1-2)、p. 5.1-5.5)。 さらに、エストロゲンは、低比重リポ タンパク質(LDL)を減少させて、肝臓におけるコレストロールの産生を 調節する。さらにまた、エストロゲンは、アルツハイマー病の発症危険率を 25 低下させ、また、その症状を軽減させることに関係していると見なされてい・

2

る (例えば、V. W. Henderson、「Neurology」、199 7年、48巻、(5 Suppl 7)、S27-35)。

このように、エストロゲンは生体内において種々の機能に関与しており、エストロゲンを産生できなくなると、生理学的に重要な変化が招来する。とりわけ、正常な女性では、エストロゲン産出は、閉経の際に急激に低下することが知られている。エストロゲン産生の減少の効果としては、尿失禁、膣の乾燥、皮膚緊張の低下等の問題に加え、精神症状、情緒不安定や体温調節の変調、ならびに血中脂質の増加(心臓疾患の発生数を大きく増加させることになる)や骨密度の低下(骨粗鬆症)等の問題が挙げられる。

5

15

20

25

10 たとえば、尿失禁、膣の乾燥、自己免疫疾患の発生率の増加、皮膚緊張(skin tone)の損失に加え、自己免疫疾患の発生の増加や、血管運動の合併症(のぼせ)、及び精神症状等に関する問題は、閉経に関連した症状であり、エストロゲン補充治療により軽減又は改善されるとされている。

しかしながら、エストロゲンの投与は、乳癌および子宮内膜癌ならびに血 栓形成というような重篤な危険性の増大をもたらす。

エストロゲン依存性の乳癌は、組織の内因性エストロゲンに対する異常な 細胞応答に関連した病的状態の1つの例である。エストロゲン依存性の腫瘍 細胞は、エストロゲンの存在下に増殖する。これら癌に対する現在の化学治療は、抗エストロゲン化合物、例えば、タモキシフェンの使用に大きく依存している。このようなエストロゲンアゴニストーアンタゴニストは、これらの癌の処置において有益な効果を有し、エストロゲンの副作用は生命が脅かされるような状態においては許容できるものの、理想的ではない。例えば、これらの薬剤は、それらが有するエストロゲン(アゴニスト)の特性のために、子宮におけるある癌細胞の群に対してエストロゲン様の刺激作用を示すことがある。これらの癌の処置のためのより良い治療は、増殖する組織に対してエストロゲンアゴニスト特性が無視し得るか又は全く存在しない抗エス

3

トロゲン化合物である薬剤である。

5

10

15

20

25

別のエストロゲン依存性の症状は、子宮線維症(子宮類線維腫疾患)である。この子宮線維症は、本質的には、子宮の壁に類線維組織の沈着が存在する状態である。この状態は女性の月経困難及び不妊症の原因である。この原因は、エストロゲンに対する類線維組織の不適切な応答であるという証拠が示唆されていることを除けば、この状態の正確な原因は十分には分かってはいない。子宮線維症の最も一般的な治療には、高価で、時には腹部の癒着及び感染等の合併症の原因になる外科手術が含まれる。

さらに、別のエストロゲン依存性の疾患は子宮内膜炎であり、鋭い痛み、 子宮内膜塊内又は腹膜内への出血を伴うしばしば不妊症につながる深刻な月 経困難の状態である。この状態の症状の原因は、正常なホルモン制御に不適 切に応答する、不適切な組織に存在する異所性の子宮内膜の成長であるとみ られる。

長い間、エストロゲンを産生できないことによって起こる重大な健康上の多くの問題に対してエストロゲン補充療法が施されてきたが、その副作用や 危険率の増加のため、その使用は制限されてきた。

また、エストロゲンが産出されないことによる骨粗鬆症に関する問題の場合、最も一般的なタイプの骨粗鬆症の1つは、閉経に関連するものである。ここで、骨粗鬆症とは、様々な病因から生じる一群の疾患をいい、骨質量の正味の損失によって特徴付けられる。骨質量のこの損失とその結果生じる骨折の結果、構造上十分に体を支えている骨格が衰弱する。大部分の女性は、月経停止後3年から6年以内に骨の小柱の構成部分において骨質量の約20%から約60%を損失する。骨粗鬆症は、閉経後の女性にとっては一般的で深刻な病気である。骨粗鬆症は、患者およびその家族に精神的な損害を引き起こすことになり、またその疾患が慢性であるために大きい経済的損失を被り、その病気の後遺症により広範囲で長期間の介護(入院及び在宅医療で

4

の看護)を必要とする。骨粗鬆症のための処置の優れた方法は、エストロゲン補充療法である(例えば、R. L. Princeら、「N. Engl. J. Med.」、1991年、第325巻、p. 1189-1195およびJ. E. Compston、「Physiol Rev」、2001年、第81巻、p.

5 419-447)。前述のとおり、エストロゲン療法は、特に子宮や乳房組織において、しばしば好ましくない副作用を生ずるので、治療効果はあるものの、その使用には限度がある。

10

15

さらに、 心臓血管に関する問題の場合には、閉経前の時期には、大部分の女性は、同年齢の男性よりも心臓血管の病気の発生率が低いということが長年知られている。しかし、閉経後は女性の心臓血管の病気の発生率は男性にみられる割合に匹敵してゆっくりと増加する。この発生率の増加は、エストロゲンの損失、特に、血清脂質レベルを調節するエストロゲンの損失に関連している。エストロゲン補充療法を受けている閉経後の女性は、心臓血管の保護が閉経前の状態のレベルと同等に回復すると報告されている。したがって、エストロゲンは、この状態のための合理的な処置であるように思われる(例えば、M. E. Mendelsohnら、「N. Engl. J. Med.」、1999年、第340巻、p. 1801-1811)。しかし、エストロゲン補充療法の副作用は、多くの女性にとっては受け入れられないものであり、したがって、この療法の使用が限定される。

20 ところで、アルツハイマー病(以下、「AD」という。)は、臨床的には記憶、認知、推論、判断力及び情緒安定性の進行性喪失を特徴とする退行性の神経変性疾患であり、徐々に顕著な精神低下を引き起こし、最終的には死に至る。ADは高齢者における進行性の精神的不全(痴呆)の一般的な原因であり、そして、米国においては、4番目に一般的な医学的死亡原因であると考えられている。ADは世界中の種々の人種や民族集団で観察されており、現在や将来の主要な公衆衛生問題を提示している。この疾患は老齢化にとも

5

ない発症頻度は上昇し、65歳以上の老齢人口のおよそ10%が罹患していると見積もられている(例えば、Evansら、「J.Amer.Med.Assoc.」、<math>1989年、262巻、p.2551-2556)。今日までのところ、<math>ADは不治であることが示されており、そしてヒトの寿命が長くなるにつれて世界中でADが増加することが予想される。

5

10

15

20

ヒトでのいくつかの研究は、エストロゲンの使用が認知機能の減退を防止 し、そして回復させることを示している(例えば、B. B. Sherwin、 「Psychoneuroendocrinology」、1988年、第1 3巻、第4号、p. 345-357およびT. Dukaら、「Psychop harmacology」、2000年、第149巻、第2号、p. 129-139)。いくつかの疫学的な研究で、エストロゲンの使用がADの発症危険 率を低下することも報告されている(例えば、V.W.Henderson、 「Neurology」、1997年、48巻、(5 Suppl 7)、S2 7-35)。また、エストロゲンは、AD患者の認知機能も改善するように思 われる(例えば、Ohkuraら、「Endocrine J.」、1994年、 第41巻、p. 361-371およびV. W. Henderson、「CNS Drugs」、1997年、第8巻、第5号、p. 343-351)。 さらに、 エストロゲンは、ADのような神経変性疾患の治療に有益な神経細胞を保護 する作用や神経栄養因子を活性化する作用を持ち合わせていることが知られ ている。しかしながら、エストロゲンの使用は、乳癌や子宮癌の危険性の増 加を含む幾つかの不利益な副作用とも関連している。エストロゲンアゴニス ト又はアンタゴニストはエストロゲンの作用の多くを維持しつつも、乳腺や 子宮のような組織に対する副作用を欠いている可能性がある。

現在までのところ、いくつかの薬剤が、ある組織(例えば、骨)において 25 エストロゲンアゴニストとして、そして他の組織(例えば、乳腺)において アンタゴニストとして機能したという発見は、エストロゲン減少によって生

じる症状やエストロゲン依存性の疾患に対する効果的な処置を提供した。これらのいわゆる選択的エストロゲン受容体モジュレーター(以下、「SERM」という。)のうちで最も知られているタモキシフェン、すなわち $1-(4-\beta-1)$ のでは、乳癌を処置および予防すること、ならびにLDL濃度を低くすることにおける治療学的有用性を有することが実証されてきた。しかし、タモキシフェンは、同時に子宮に対するエストロゲン様の刺激作用を持っているため、子宮内膜癌の危険率を増加させることが判明した。

5

20

近年、より新しいSERM、例えば、ラロキシフェン、すなわち6ーヒド
10 ロキシー2ー(4ーヒドロキシフェニル) -3ー [4-(2ーピペリジノエトキシ) ベンゾイル] ベンゾ [b] チオフェンは、骨及び脂質に関してエストロゲンの好ましい作用と似ているが、エストロゲンと違って、子宮刺激作用は最小であることが報告された(例えば、「スクリップ(Scrip)」、1993年4月16/20日、第1812/13巻、p.31及び「ブレスト・キャンサー・リサーチ・アンド・トリートメント(Breast Cancer Research and Treatment)」、1987年、第10巻、第1号、p.31-36)。

ラロキシフェン及び関連化合物は、ある種の乳癌及び前立腺癌の治療に有効である抗エストロゲン物質及び抗アンドロゲン物質として記載されている (例えば、米国特許第4,418,068号及び「ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)」、1984年、第27巻、第8号、p. 1057-1066)。

他にも、SERMとして以下のような化合物が知られている。

25 避妊薬として有用で、かつ、乳癌の成長を抑制するのに有用である 2 - フェニル - 3 - アロイルベンゾチオフェンの誘導体及び 2 - フェニル - 3 - ア

7

ロイルベンゾチオフェン-1-オキシドが開示されている(例えば、米国特許第4,133,814号)。

下式

10

5 (式中、R<sup>2</sup>はフェニル又はシクロペンチルであり、R<sup>3</sup>はH,

又は $-CH_2CHOHCH_2OH$ である)で表されるエストロゲンアンタゴニストが記載されている(例えば、「ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)」、1969年、第12巻、第5号、p. 881-885)。

エストロゲン活性、避妊活性、及び低コレステロール血症活性の分離を達成することが意図される一連のテトラヒドロナフタレンを調製することが記載されている。これらの構造は、式

$$R^{2}$$
 $R^{3}$ 

15 (式中、 $R^1$ はH又はOCH $_3$ であり; $R^2$ はH、OH、OCH $_3$ 、OPO(OC $_2$ H $_5$ ) $_2$ 、OCH $_2$ CH $_2$ N( $C_2$ H $_5$ ) $_2$ 、OCH $_2$ COOH又はOCH(C

8

 $H_3$ ) COOHである)で表される(例えば、「ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemistry)」、1967年、第10巻、第2号、p. 138-144)。 下式

5

で表されるエストロゲンアゴニスト及びアンタゴニストが開示されている (例えば、米国特許第6,204,286号)。

下式

$$(R^3O)_X \xrightarrow{\hspace*{1cm}} OC_nH_{2n}N \overset{\hspace*{1cm}}{\stackrel{\hspace*{1cm}}{\nearrow}} R^1$$

10 (式中、 $R^3$ は低級アルキルであり、 $R^1$ および $R^2$ には、低級アルキルと、低級アルキルが一緒に結合されて形成された $5\sim7$ 員環の飽和複素環式基とから成る組から選択される)で表される化合物が開示されている(例えば、米国特許第3,274,213号及び「ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(Journal of Medicinal Chemis try)」、1967年、第10巻、第1号、p.78-84)。

下式

9

$$R^1$$
 $R^3$ 
 $R^4$ 
 $R^5$ 
 $R^6$ 
 $CH_2)_n$ -Y
 $R^4$ 
 $R^5$ 
 $R^6$ 
 $R^6$ 

で表されるエストロゲン様化合物が開示されている(例えば、欧州特許出願公開第802,183号)。

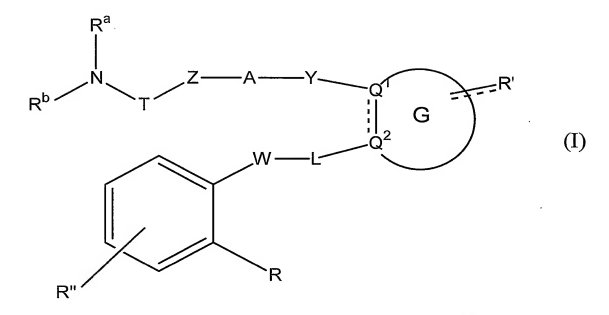
しかしながら、現在までのところ、エストロゲン減少に由来する症状や、 エストロゲン依存性の種々の疾患や症状、さらには、アルツハイマー病を含む中枢神経疾患に対して有効な治療剤が存在しないのが現状である。そのため、選択的にエストロゲン受容体モジュレーターとしての活性を有し、かつ、 医薬品として十分に満足できる性質を有する化合物の開発が切望されている。

# 10 発明の開示

5

そこで、本発明者らは上記事情に鑑み、鋭意努力の結果、より安全性の高い、選択的エストロゲン受容体モジュレーターとしての活性を有する新規化合物を見出し、本発明を完成させた。

すなわち本発明は、下記の式(I)



[式中、Tは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基、 置換基を有していてもよいC2-C4アルケニレン基、または置換基を有し ていてもよいC2-C4アルキニレン基を示し;

(I-1)

5

10

15

式 (I-1) は、単結合または二重結合を示し;

Aは、単結合、置換基を有していてもよい二価の $5\sim14$ 員へテロ環式基、 置換基を有していてもよい $5\sim14$ 員へテロアリーレン基、置換基を有して いてもよい二価のC3-C14炭素環式基、または置換基を有していてもよ いC6-C14アリーレン基を示し;

Yは、単結合、またはー( $CH_2$ ) $_1$ -V-( $CH_2$ ) $_k$ -{Vは、単結合、 - ( $CR^fR^g$ ) $_g$ -、-O-、-S-、-S(=O) -、-SO $_2$ -、-SO $_2$ -、-SO $_2$ NR°-、-NR°SO $_2$ -、-C(=O) -、-C(=O) O-、-OC(=O) -、-C(=O) -、-C(=O) -、-C(=O) -、-C(=O) - NR°-、- NR°-C(=O) - NR°-、- (R°は、水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよい

11

C2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、 置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有していても よい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよいC3-C8シ クロアルキル基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員へテロ環式 基を示すか、またはAが単結合以外である場合、R°は、Aと一緒になって 5 ヘテロ原子を1~2個含む5~8員環を形成してもよい。R fおよびR gはそ れぞれ独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、 カルボキシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基 を有していてもよいС2-С6アルケニル基、置換基を有していてもよいС 1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有し 10 ていてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキ ルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、 置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、または置換基を有して いてもよい5~14員ヘテロアリール基を示し、gは0~2の整数を示す。) 15 を示し、1およびkはそれぞれ独立して0~6の整数を示すが、1とkとの 和は0~6の整数である。 を示し;

Zは、- (CH<sub>2</sub>)<sub>1</sub>, -V' - (CH<sub>2</sub>)<sub>k'</sub> - {V' は、単結合、- (CR<sup>f'</sup>R<sup>g'</sup>)<sub>g'</sub>, -、- (CR<sup>f'</sup>R<sup>g'</sup>)<sub>g'</sub>, -CH<sub>2</sub>-O-、-O-、-S-、20 S(=O) -、-SO<sub>2</sub>-、-SO<sub>2</sub>NR°' -、-NR°'SO<sub>2</sub>-、-C(=O) -、-C(=O) -、-C(=O) -CH<sub>2</sub>-O-、-C(=O) O-、-OC(=O) -、NR°'-、-NR°'-C(=O) -、-C(=O) -NR°'-、-NR°'-C(=O) O-、または-OC(=O) -NR°'-(R°'は、水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有

していてもよい5~14員~テロアリール基、置換基を有していてもよいC3~C8シクロアルキル基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員~テロ環式基を示す。R<sup>f'</sup>およびR<sup>g'</sup>はそれぞれ独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有していてもよいC1~C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2~C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC1~C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC1~C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3~C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3~C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3~C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6~C14アリール基、または置換基を有していてもよい5~14員~テロアリール基を示すか、またはR<sup>f'</sup>とR<sup>g'</sup>とはともに一緒になって、R<sup>f'</sup>およびR<sup>g'</sup>が結合している炭素原子と5~6員のスピロ環を形成してもよく、g<sup>g'</sup>は0~2の整数を示す。)を示し、1、およびk<sup>g</sup>はそれぞれ独立して0~6の整数を示すが、1、とk<sup>g</sup>との和は0~6の整数である}を示し;

10

15

20

25

環Gは、ヘテロ原子を有していてもよい $5\sim6$ 員環と縮合していてもよい、フェニレン基、二価のC5-C6炭素環式基、 $5\sim6$ 員ヘテロアリーレン基、または二価の $5\sim6$ 員ヘテロ環式基を、Q1およびQ2とともに示し、Q1およびQ2は、それぞれ独立して炭素原子または窒素原子を示し;

R\*およびR\*は、同一または相異なって水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルキニル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有していてもよい5-14員へテロ環式基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよい5~1

13

4員へテロアリールアルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、もしくは置換基を有していてもよいC2-C7アシル基を示すか、または $R^a$ および $R^b$ が互いに結合する場合には、 $R^a$ および $R^b$ に隣接している窒素原子とともに置換基を有してもよい $4\sim10$ 員の単環、二環、もしくはスピロ環を形成してもよく、 $R^a$ および/または $R^b$ が Tと結合する場合には、 $R^a$ および $R^b$ が結合している窒素原子とともに置換基を有していてもよい $5\sim10$ 員の単環もしくは二環を形成してもよく、あるいはT、Z、AおよびYがいずれも単結合の場合は、 $R^a$ または $R^b$ が、環Gを構成する原子と結合して縮合環を形成してもよく;

5

Wは、単結合、一(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>−CHX−、−CHX−(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>
ー、一CR<sup>d</sup>X−(CH<sub>2</sub>)<sub>q</sub>−、−CR<sup>d</sup>=CX−、−CX=CR<sup>d</sup>−、−C

≡C−、一(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>−NX−、−NX−(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>−、−NR<sup>d</sup>−

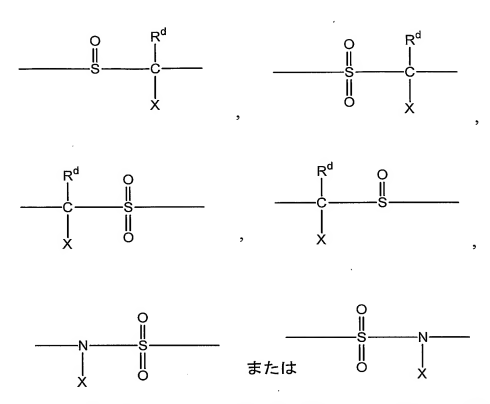
CHX−、−CHX−NR<sup>d</sup>−、−N=CX−、−CX=N−、−C(=O)

−CR<sup>d</sup>X−、−CR<sup>d</sup>X−C(=O)−、−C(=O)−NX−、−NX−

15 C(=O)−、−S−CR<sup>d</sup>X−、−CR<sup>d</sup>X−S−、−S−NX−、−NX−

∗しくは下式

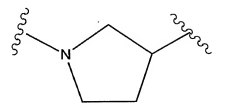
14



5

10

を有する基(R<sup>d</sup>およびR°はそれぞれ前記R<sup>f</sup>およびR<sup>g</sup>と同義であり、Xは水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、または置換基を有していてもよい5~14員〜テロアリール基を示し、fは前記gと同義であり、qは0~4の整数を示す。)で表される群のいずれかの基、または下式



# を有する基を示し;

5

10

15

20

R'は、1~4個のそれぞれ独立した水素原子、酸素原子、硫黄原子、水 酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、 シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC 1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していても よいアミノ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換 基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していても よいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7ア シル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換 基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有してい てもよい5~14員ヘテロアリール基を示すか、またはR'が2~4個の場 合にはR'が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成し てもよく、またはWがー(CRdRe)<sub>f</sub>-CHX-、-CHX-(CRdRe)  $_{f}$  -  $_{\zeta}$  -  $_{C}$  R  $^{d}$  =  $_{C}$  X -  $_{\zeta}$  -  $_{C}$  X =  $_{C}$  R  $^{d}$  -  $_{\zeta}$  - ( $_{C}$  R  $^{d}$  R  $^{e}$ )  $_{f}$  - N X -  $_{\zeta}$  - $NX - (CR^{d}R^{e})_{f} - NR^{d} - CHX - CHX - NR^{d} - N =$  $CX - CX = N - CC = O - CR^{d}X - CCR^{d}X - CC = O$ -, -C (=O) -NX-, -NX-C (=O) -, -S-CR $^{d}$ X-, - $CR^{d}X-S-, -S-NX-, -NX-S-, -O-NX-, -NX-O$ -、-O-CR<sup>d</sup>X-、-CR<sup>d</sup>X-O-、もしくは-CR<sup>d</sup>X-のいずれか を示す場合には、R'はXと一緒になってヘテロ原子を1~2個含んでいて

もよい、置換基を有してもよい5~8員環を形成してもよく;

R"は、1~4個の、それぞれ独立した、水素原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基を示すか、またはR"が2~4個の場合にはR"が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成してもよく;

17

 $R^dR^e$ )  $_f$  -NX-、-NX-  $(CR^dR^e)$   $_f$  - 、 $-NR^d-CHX-$ 、-C  $HX-NR^d-$ 、-N=CX-、-CX=N-、-C (=O)  $-CR^dX-$ 、 $-CR^dX-C$  (=O) - 、-C (=O) -NX- 、-NX-C (=O) - 、 $-S-CR^dX-$  、 $-CR^dX-S-$  、-S-NX- 、-NX-S- 、-O-NX- 、-NX-O- 、 $-O-CR^dX-$  、 $-CR^dX-$  、 $-CR^dX -CR^dX -CR^dX$ 

5

10

15

20

Lは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基、置換基を有していてもよいC2-C4アルケニレン基、または置換基を有していてもよいC2-C4アルキニレン基を示す。]で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供するものである。

また、本発明は、薬剤として使用するための、上記式(I)で表わされる 化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を提供するものである。

また、本発明は、上記式(I)で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する、医薬、医薬組成物、選択的エストロゲン受容体モジュレーター、エストロゲン依存性の、精神症状、中枢神経疾患、骨粗鬆症、高コレステロール血症、高脂血症、動脈硬化症、乳癌、子宮内膜癌、子宮癌、卵巣癌、膣乾燥、または筋肉量減少の予防および/または治療剤、エストロゲン依存性の、アルツハイマー病もしくは脳血管性痴呆症を含む痴呆症状を呈する中枢神経疾患の予防および/または治療剤、中枢神経系、骨組織および脂質代謝において、エストロゲン様作用を示し、および/または生殖器および乳腺において、エストロゲン措抗作用を示すエストロゲン受容体モジュレーターを提供するものである。

また、本発明は、エストロゲン依存性の、精神症状、中枢神経疾患、骨粗 25 鬆症、高コレステロール血症、高脂血症、動脈硬化症、乳癌、子宮内膜癌、 子宮癌、卵巣癌、膣乾燥、または筋肉量減少の予防および/または治療剤の

製造のための、上記式(I)で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の使用を提供するものである。

また、本発明は、哺乳動物に上記式(I)で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の有効量を投与することを特徴とする該哺乳動物におけるエストロゲン依存性の、精神症状、中枢神経疾患、骨粗鬆症、高コレステロール血症、高脂血症、動脈硬化症、乳癌、子宮内膜癌、子宮癌、卵巣癌、膣乾燥、または筋肉量減少の予防および/または治療方法を提供するものである。

# 10 発明を実施するための最良の形態

5

15

25

本明細書および請求の範囲において用いられる語句等の定義および用法は以下のとおりである。

化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すように記載されることがあるが、本発明には化合物の構造上生じうる、幾何異性体、光学異性体、立体異性体、互変異性体等のすべての異性体を含み、単独の異性体(例えば、エナンチオマー)であるか、異性体の混合物(例えば、ラセミ体)であるかを問わず、便宜上の式の記載に限定されるものではない。

「および/または」なる語句は、「および」の場合と「または」の場合の両者を含む意味で用いられる。

20 「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等を意味し、好ましくはフッ素原子または塩素原子であり、より好ましくはフッ素原子である。

「C1-C6アルキル基」またはC1-C6アルキル基部分を含む置換基 (例えば、C6-C14アリールアルキル基)におけるC1-C6アルキル 基部分とは、炭素数が1ないし6個の直鎖状または分枝状のアルキル基を意味し、具体的には、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピ

19

ル基、n-ブチル基、iso-ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、n-ペンチル基、1,1-ジメチルプロピル基、1,2-ジメチルプロピル基、1,2-ジメチルプロピル基、1,2-ドリメチルプロピル基、1-エチルプロピル基、n-ヘキシル基、1-エチルー2-メチルプロピル基、1,1,2-トリメチルプロピル基、1-エチルブチル基、1,1-ジメチルブチル基、1-メチルブチル基、2-メチルブチル基、1,1-ジメチルブチル基、1,2-ジメチルブチル基、2,2-ジメチルブチル基、1,3-ジメチルブチル基、2,3-ジメチルブチル基、2-エチルブチル基、2-メチルペンチル基、3-メチルペンチル基等が挙げられ、好ましくはメチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-プラル基、iso-ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、n-ペンチル基等が挙げられる。

「C2-C6アルケニル基」とは、炭素数2ないし6個の直鎖状または分 枝状のアルケニル基を意味し、具体的には、ビニル基、アリル基、1-プロ ペニル基、イソプロペニル基、2-メチル-1-プロペニル基、2-メチル -2-プロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、3-ブテニル基、 1-ペンテニル基、1-ヘキセニル基、1,3-ヘキサジエニル基、1,5 -ヘキサジエニル基等が挙げられる。

15

20

「C2-C6アルキニル基」とは、炭素数が2ないし6個の直鎖状または 分枝状のアルキニル基を意味し、具体的には、エチニル基、1-プロピニル 基、2-プロピニル基、1-ブチニル基、2-ブチニル基、3-ブチニル基、 1-エチニル-2-プロピニル基、1-メチル-2-プロピニル基、1-ペ ンチニル基、1-ヘキシニル基、1,3-ヘキサジインイル基、1,5-ヘ キサジインイル基等が挙げられる。

「アルキレン基」とは、前記定義「アルキル基」から任意の位置の水素原 25 子をさらに1個除いて誘導される二価の基を意味し、「C1-C4アルキレン 基」としては、具体的には、メチレン基、エチレン基、メチルエチレン基、

エチルエチレン基、1, 1-ジメチルエチレン基、1, 2-ジメチルエチレン基、トリメチレン基、1-メチルトリメチレン基、2-メチルトリメチレン基、テトラメチレン基等が挙げられ、好ましくは、メチレン基、エチレン基、メチルエチレン基、1, 1-ジメチルエチレン基、トリメチレン基等である。

5

「アルケニレン基」とは、前記定義「アルケニル基」からさらに水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味し、「C2-C4アルケニレン基」としては、具体的には、ビニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基等が挙げられる。好ましくは、ビニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基である。

10 「アルキニレン基」とは、前記定義の「アルキニル基」からさらに水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味し、「C2-C4アルキニレン基」としては、具体的には、エチニレン基、プロピニレン基、ブチニレン基等が挙げられる。好ましくは、エチニレン基、プロピニレン基、ブチニレン基である。

15 「C3-C8シクロアルキル基」とは、3ないし8個の環状の脂肪族炭化水素基を意味し、具体的には、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、シクロペプチル基、シクロオクチル基等が挙げられ、好ましくは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基である。

20 「C1-C6アルコキシ基」とは、前記定義の「C1-C6アルキル基」が結合したオキシ基を意味し、具体的には、メトキシ基、エトキシ基、nープロポキシ基、iso-プロポキシ基、nーブトキシ基、iso-ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、nーペンチルオキシ基、iso-ペンチルオキシ基、sec-ペンチルオキシ基、nーヘキシルオキシ基、iso-ペンチルオキシ基、sec-ペンチルオキシ基、nーヘキシルオキシ基、iso-ヘキシルオキシ基、1,1-ジメチルプロポキシ基、1,2-ジメチルプロポキシ基、2,2-ジメチルプロポキシ基、2-メチルブト

キシ基、1-エチルー2-メチルプロポキシ基、1,1,2-トリメチルプロポキシ基、1,1-ジメチルブトキシ基、1,2-ジメチルブトキシ基、2,2-ジメチルブトキシ基、2,3-ジメチルブトキシ基、1,3-ジメチルブトキシ基、2-エチルブトキシ基、2-メチルペンチルオキシ基、3-メチルペンチルオキシ基等が挙げられ、好ましくは、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、iso-プロポキシ基であり、より好ましくは、メトキシ基、エトキシ基である。

5

10

「C3-C8シクロアルキルオキシ基」とは、前記定義の「C3-C8シクロアルキル基」が結合したオキシ基を意味し、具体的には、シクロプロポキシ基、シクロブトキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、シクロヘプチルオキシ基、シクロオクチルオキシ基等が挙げられ、好ましくは、シクロプロピルオキシ基、シクロブチルオキシ基、シクロペンチルオキシ基である。

「C2-C7アシル基」とは、前記定義の「C1-C6アルキル基」が結 15 合したカルボニル基を意味し、具体的には、アセチル基、プロピオニル基、 ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基 等が挙げられる。好ましくは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、 イソブチリル基、バレリル基、イソバレリル基、ピバロイル基である。

「C1-C6アルキルチオ基」とは、前記定義の「C1-C6アルキル基」 が結合したチオ基を意味し、具体的には、メチルチオ基、エチルチオ基、n-プロピルチオ基、iso-プロピルチオ基、n-ブチルチオ基、iso-ブチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-ブチルチオ基、n-ペンチルチオ基、1,1-ジメチルプロピルチオ基、1,2-ジメチルプロピルチオ基、1,2-ジメチルプロピルチオ基、n-エチルプロピルチオ基、n-スートリメチルプロピルチオ基、1-エチルブロピルチオ基、1,1,2-トリメチルプロピルチオ基、1-エチルブチルチオ基、1-メチルブチルチ

22

オ基、2-メチルブチルチオ基、1,1-ジメチルブチルチオ基、1,2-ジメチルブチルチオ基、2,2-ジメチルブチルチオ基、1,3-ジメチルブチルチオ基、1,3-ジメチルブチルチオ基、2-エチルブチルチオ基、2-メチルペンチルチオ基、3-メチルペンチルチオ基等が挙げられる。

5 「C3-C8シクロアルキルチオ基」とは、前記定義の「C3-C8シクロアルキル基」が結合したチオ基を意味し、具体的には、シクロプロピルチオ基、シクロブチルチオ基、シクロペンチルチオ基、シクロペキシルチオ基、シクロペプチルチオ基、またはシクロオクチルチオ基等が挙げられ、好ましくは、シクロプロピルチオ基、シクロブチルチオ基、シクロペンチルチオ基である。

「C3-C14炭素環式基」とは、3ないし14個の炭素原子で構成された一価または二価の環式基を意味し、飽和であっても、部分飽和であっても、不飽和であってもよく、上記のC3-C8シクロアルキル基および後記のC5-C6炭素環式基を含む。当該基における具体的な例としては、シクロプロペニル、シクロブテニル、1,3-シクロブタジエニル、シクロペンテニル、1,3-シクロペンタジエニル、シクロペキセニル、1,3-シクロペンタジエニル、シクロへキセニル、1,3-シクロへキサジエニル、1,4-シクロへキサジエニル等のC3-C8シクロアルケニル基、デカヒドロナフチル基、オクタヒドロインデニル基、テトラデカヒドロアントラセニル基、テトラヒドロフェナントレニル基、オクタヒドロナフチル基、ヘキサヒドロインデニル基等のC9-C14の飽和、部分飽和、もしくは不飽和の二環性もしくは三環性環式基等が挙げられ、これらと対応する二価の基も含む。好ましくは、C3-C8シクロアルキル基である。

15

20

25

「C6-C14アリール基」とは、6ないし14個の炭素原子で構成されたアリール基を意味し、単環性環式基、または二環性もしくは三環性環式基等の縮合環式基が含まれる。当該基における具体的な例としては、フェニル基、インデニル基、ナフチル基、アズレニル基、ヘプタレニル基、ビフェニ

ル基、インダセニル基、アセナフチレニル基、フルオレニル基、フェナレニ ル基、フェナントレニル基、アントラセニル基、シクロペンタシクロオクテ ニル基、またはベンゾシクロオクテニル基等が挙げられる。当該「C6-C 14アリール基」において好ましくはC6-C10アリール基すなわちフェ ニル基、ナフチル基またはインデニル基である。

「C6-C14アリーレン基」とは、上記のC6-C14アリール基から、 さらに水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味する。

5

10

15

20

「5~14員へテロアリール基」とは、環を構成する原子が5~14個で あり、窒素原子、硫黄原子、および酸素原子からなる群から選ばれるヘテロ 原子1種以上を1個以上含有する、単環式、二環式、または三環式のヘテロ アリール基を意味し、後記の5~6員へテロアリール基を含む。当該基にお ける具体的な例としては、1)例えば、含窒素へテロアリール基としてはピ ロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、 トリアゾリル基、テトラゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ピラゾリル基、 イミダゾリル基、ベンズイミダゾリル基、インドリル基、イソインドリル基、 インドリジニル基、プリニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノリ ル基、キノリジニル基、フタラジル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル 基、キナゾリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基、イミダゾトリアジ ニル基、ピラジノピリダジニル基、アクリジニル基、フェナントリジニル基、 カルバゾリル基、ペリミジニル基、フェナントロリニル基、フェナジニル基、 イミダゾピリジニル基、イミダゾピリミジニル基、ピラゾロピリジニル基等; 2) 含硫黄ヘテロアリール基としてはチエニル基、ベンゾチエニル基等;3) 含酸素へテロアリール基としてはフリル基、ピラニル基、ベンゾフリル基、 イソベンゾフリル基等:4)2個以上の異種へテロ原子を含んでなるヘテロ アリール基としてはチアゾリル基、イソチアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、 25ベンゾチアジアゾリル基、フェノチアジニル基、イソキサゾリル基、フラザ 5

10

25

ニル基、フェノキサジニル基、オキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、ピラゾロオキサゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チエノフラニル基、フロピロリル基、ピリドオキサジニル基等が挙げられる。

好ましくは、5~10員へテロアリール基すなわち環式基の環を構成する原子が5~10個であり、環式基の環を構成する原子中に1個以上のヘテロ原子を含有する、単環式または二環式のヘテロアリール基を意味する。当該基における具体的な例を挙げると、1)例えば、含窒素ヘテロアリール基としてはピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ピラブリル基、イミダゾリル基、ベンズイミダゾリル基、インドリル基、イソインド

- リル基、インドリジニル基、プリニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、キノリジニル基、フタラジル基、ナフチリジニル基、キノキサリニル基、キナゾリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基、イミダゾトリアジニル基、ピラジノピリダジニル基、イミダゾピリジニル基、イミダゾピリジニル基、イミダ ゾピリミジニル基、ピラゾロピリジニル基等; 2) 含硫黄ヘテロアリール基としてはチエニル基、ベンゾチエニル基等; 3) 含酸素ヘテロアリール基としてはフリル基、ピラニル基、ベンブフリル基、イソベンブフリル基等; 4) 2個以上の異種ヘテロ原子を含んでなるヘテロアリール基としてはチアブリ
- 20 イソキサゾリル基、フラザニル基、オキサゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、ピラゾロオキサゾリル基、イミダゾチアゾリル基、チェノフラニル基、フロピロリル基、ピリドオキサジニル基等が挙げられる。

より好ましくは、ピロリル基、フリル基、チエニル基、ピリジル基、ベン ゾチエニル基、ベンゾフリル基、インドリル基、ベンズリル基、インダゾリ ル基である。

ル基、イソチアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾチアジアゾリル基、

「5~14員へテロアリーレン基」とは 上記の5~14員へテロアリー

25

ル基からさらに水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味し、後記の 5~6員へテロアリーレン基を含む。

「5~14員ヘテロ環式基」とは、

- 1) 環式基の環を構成する原子が5~14個であり、
- 5 2) 環式基の環を構成する原子中に窒素原子、硫黄原子、および酸素原子 からなる群から選ばれるヘテロ原子1種以上を1個以上含有し、
  - 3)、環中にカルボニル基を1~3個含んでいてもよく、
  - 4) 一価または二価であり、
  - 5) 単環式、二環式、または三環式の非芳香族性のヘテロ環式基である、
- 10 を意味し、後記の5~6員へテロ環式基を含む。当該基における具体的な例を挙げると、例えば、ピロリジニル基、ピロリル基、ピペリジル基、ピペリジル基、ピペリジル基、イミダゾリン基、ピペラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニル基、モルホリニル基、モルホリノ基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基等が挙げられ、これらに対応する二価の基を含み、ピリドン環から誘導される基および非芳香族性の縮合環式基(例えば、フタルイミド環、スクシンイミド環等から誘導される基)をも含む。好ましくはピロリジニル基、ピロリニル基、ピペリジル基、ピペラジニル基、イミダゾリニル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニル基、モルホリニル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基、アジリジニル基等が挙げられる。
- 20 「5~6員へテロアリール基」とは、環を構成する原子が5~6個であり、環を構成する原子中に窒素原子、硫黄原子、および酸素原子からなる群から選ばれるヘテロ原子1種以上を1ないし3個含有する、単環式のヘテロアリール基を意味する。例えば、ピロリル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラジニル基、トリアジニル基、フリル基、チエニル基、チアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基等が挙げられ、また、ここにいう「ヘテロアリール

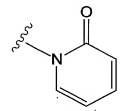
基」には、窒素原子上に置換基を有していてもよいピリドニル基が含まれる。 好ましくは、ピロリル基、ピリジル基、ピリドニル基、ピリダジニル基、ピ リミジニル基、ピラジニル基、フリル基またはチエニル基である。

「5~6員へテロアリーレン基」とは、上記の5~6員へテロアリール基 5 からさらに水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味する。

「5~6員へテロ環式基」とは、環を構成する原子が5~6個であり、窒素原子、硫黄原子および酸素原子からなる群から選ばれるへテロ原子を1個以上含有する、一価または二価のヘテロ環式基を意味する。具体的には、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、テトラヒドロー2ーピロンーイル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロチオピラニル基、ピペリジンー2ーオンーイル基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチエニル基、ピロリジニル基、テトラヒドロフランー2ーオンーイル基、ピロリジンー2ーオンーイル基、下式

10

15 で表される基等が挙げられ、これらに対応する二価の基を含む。当該「5~6員へテロ環式基」において、好ましくは、ピペリジル基、ピペラジニル基、モルホリニル基、チオモルホリニル基、テトラヒドロー2ーピロンーイル基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロチオピラニル基、ピペリジンー2ーオンーイル基、下式



20

で表される基、またはこれらに対応する二価の基が挙げられる。

「C5-C6炭素環式基」とは、5ないし6個の炭素原子で構成された一価または二価の環式基を意味し、飽和であっても、部分飽和であっても、不飽和であってもよい。

5 「C6-C14アリールC1-C6アルコキシ基」とは、前記のC1-C 6アルコキシ基の任意の水素原子を前記C6-C14アリール基で置換した 基を意味し、例えば、ベンジルオキシ基が挙げられる。

「置換基を有していてもよい」における当該置換基として代表的な例を挙 げると、特に明示がない場合は、

10 (1) ハロゲン原子

(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等);

- (2) 水酸基;
- (3)シアノ基;
- (4) ニトロ基:
- 15 (5) カルボキシル基;
  - (6) オキソ基
  - (7) アミノ基;
  - (8) C1-C6アルキル基

(例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n
20 ーブチル基、tertーブチル基、nーペンチル基、1,1ージメチルプロ ピル基、1,2ージメチルプロピル基、2,2ージメチルプロピル基、1-エチルプロピル基、2-メチルブチル基、n-ヘキシル基等);

(9) C2-C6アルケニル基

(例えば、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、2

25 -メチルー1-プロペニル基、1-ブテニル基等);

(10) C2-C6アルキニル基

(例えば、エチニル基、1ープロピニル基、2ープロピニル基、1ーブチニル基、2ーブチニル基、3ーブチニル基、1ーエチニルー2ープロピニル基、1ーメチルー2ープロピニル基等);

(11) C3-C8シクロアルキル基

5 (例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロ ヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基等);

(12) C3-C8シクロアルケニル基

(例えば、シクロプロペン-1ーイル、シクロプロペン-3ーイル、シクロブテン-1ーイル、シクロブテン-3ーイル、1,3ーシクロブタジエンー 1-4ル、シクロペンテン-1ーイル、シクロペンテン-3ーイル、シクロペンテン-4ーイル、1,3ーシクロペンタジエン-1ーイル、1,3ーシクロペンタジエン-5ーイル、シクロペキセン-1ーイル、シクロヘキセン-3ーイル、シクロヘキセン-4ーイル、1,3ーシクロヘキサジエン-1ーイル、1,3ーシクロヘキサジエン-5ーイル、1,4ーシクロヘキサジエン-3ーイル、1,4ーシクロヘキサジエン-1ーイル等);

(13) C1-C6アルコキシ基

(例えば、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、iso-プロポキシ基、n-ブトキシ基、iso-ブトキシ基、sec-ブトキシ基、ter 20 t-ブトキシ基、n-ペンチルオキシ基、iso-ペンチルオキシ基、sec-ペンチルオキシ基、n-ペキシルオキシ基、iso-ペキシルオキシ基、1,1-ジメチルプロポキシ基、1,2-ジメチルプロポキシ基、2,2-ジメチルプロポキシ基等);

(14) C1-C6アルケニルオキシ基

25 (例えば、ビニロキシ基、アリールオキシ基、1-プロペニルオキシ基、イ ソプロペニルオキシ基、2-メチル-1-プロペニルオキシ基、1-ブテニ ルオキシ基、2-ブテニルオキシ基、3-ブテニルオキシ基、1-ペンテニルオキシ基、1-ヘキセニルオキシ基、1, 3-ヘキサンジエニルオキシ基等):

(15) C1-C6アルキルチオ基

5 (例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、nープロピルチオ基、isoープロピルチオ基、nーブチルチオ基、isoーブチルチオ基、secーブチルチオ基、tertーブチルチオ基、nーペンチルチオ基、1,1ージメチルプロピルチオ基、1,2ージメチルプロピルチオ基、2,2ージメチルプロピルチオ基、1ーエチルプロピルチオ基、2ーメチルブチルチオ基、nーへ10 キシルチオ基、1、3ージメチルブチルチオ基等);

(16) C1-C6アルケニルチオ基

(例えば、ビニルチオ基、アリルチオ基、1ープロペニルチオ基、イソプロペニルチオ基、2ーメチルー1ープロペニルチオ基、2ーメチルー2ープロペニルチオ基、1ーブテニルチオ基、3ーブテニルチオ基、1ーペンテニルチオ基、1ーヘキセニルチオ基、1,3ーヘキサジエニルチオ基等):

(17) C1-C14アリールオキシ基

(例えば、フェノキシ基等);

15

(18) C2-C7アシル基

20 (例えば、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基等);

(19) C6-C14アリール基

(例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等);

(20) 5~14員ヘテロ環式基

(例えば、1) ピロリジニル基、ピロリニル基、ピペリジル基、ピペラジニ 25 ル基、イミダブリニル基、ピラブリジニル基、イミダブリジニル基、モルホ リニル基、テトラヒドロフリル基、テトラヒドロピラニル基、アジリジニル 基、オキシラニル基、オキサチオラニル基; 2) ピリドン環から誘導される基; 3) フタルイミド環、スクシンイミド環等の縮合環から誘導される 基等):

- (21) 5~14員ヘテロアリール基
- 5 (例えば、ピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピ ラジニル基、イミダゾリル基、ベンズイミダゾリル基、インドリル基、イン ダゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、チエニル基、ベンゾチエニル基、 フリル基、ピラニル基、ベンゾフリル基、チアゾリル基、ベンゾチアゾリル 基等)、
- 10 (22) カルバモイル基、
  - (23) C1-C6アルキル基を置換基として有するスルホニル基、
  - (24) スルホンアミド基、
  - (25) C1-C6アルキルカルバモイル基、
  - . (26) C1-C6アルコキシカルボニル基、
- 15 (27) C1-C6アルキルカルボニルオキシ基、
  - (28) C1-C6アルキルスルホニル基、
  - (29) C1-C6アルキルスルフィニル基、
  - (30) ホルミル基、

25

等を含む置換基群が挙げられ、「置換基を有していてもよい」とは、上記の置 20 換基群から選ばれる1種以上の基1~5個を置換基として有していてもよい ことを示す。

C1-C14アリールオキシ基、C2-C7アシル基、C6-C14アリール基、 $5\sim14$  員へテロ環式基または $5\sim14$  員へテロアリール基、カルバモイル基、C1-C6アルキル基を置換基として有するスルホニル基、またはスルホンアミド基は、さらに、前記(1) $\sim$ (24)に記載の

- 5 (a) ハロゲン原子、
  - (b) 水酸基、
  - (c)シアノ基、
  - (d) ニトロ基、
  - (e) カルボキシル基、
- 10 (f) オキソ基
  - (g) アミノ基、
  - (h) C1-CC6アルキル基、
  - (i) C2-C6アルケニル基、
  - (i) C2-C6アルキニル基、
- 15 (k) C3-C8シクロアルキル基、
  - (1) C3-C8シクロアルケニル基、
  - (m) C1-C6アルコキシ基、
  - (n) C1-C6アルケニルオキシ基、
  - (o) C1-C6アルキルチオ基、
- 20 (p) C1-C6アルケニルチオ基、
  - (g) C1-C14アリールオキシ基、
  - (r) C2-C7アシル基、 \*
  - (s) C6-C14アリール基、
  - (t) C5-C14ヘテロ環式基、
- 25 (u) 5~14員ヘテロアリール基、
  - (v) カルバモイル基、

32

- (w) C1-C6アルキル基を置換基として有するスルホニル基、および
- (x) スルホンアミド基

15

20

からなる群から選ばれる1~5個の基で置換されていてもよい。

以下に、式(I)で示される本発明に係る化合物における置換基または部 5 分構造について説明する。

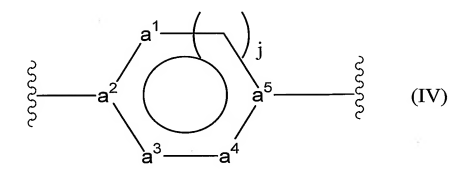
Tは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基、置換基を有していてもよいC2-C4アルケニレン基、または置換基を有していてもよいC2-C4アルキニレン基を示す。

これらのうちでも、Tとしては、単結合または置換基を有していてもよい

10 C1-C4アルキレン基が好ましく、置換基を有していてもよいC1-C4
アルキレン基のうちでは、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、1,
1-ジメチルエチレン基、2-メチルエチレン基等が好ましい。

Aは、単結合、置換基を有していてもよい二価の $5\sim14$ 員へテロ環式基、置換基を有していてもよい $5\sim14$ 員へテロアリーレン基、置換基を有していてもよい二価のC3-C14炭素環式基、または置換基を有していてもよいC6-C14アリーレン基を示す。

これらのうちでも、Aとしては、単結合、置換基を有していてもよい二価の5~6員へテロ環式基、置換基を有していてもよい5~6員へテロアリーレン基、置換基を有していてもよい二価の5~6員炭素環式基、または置換基を有していてもよいフェニレン基が好ましい。ここで、置換基を有していてもよいフェニレン基は、該へテロアリーレン基または置換基を有していてもよいフェニレン基は、該へテロアリーレン基またはフェニレン基を構成する環が、下記式(IV)



(式中、jは0または1を示し、 $a^1$ 、 $a^3$ 、および $a^4$ はそれぞれ独立して-CH=、-N=、-NH-、-S-、または-O-を示し、 $a^2$ および $a^5$ は>C=を示す。)で表される構造であるのが好ましく、具体的には、下式

5

で表される構造がより好ましく、特に置換基を有していてもよいフェニレン 基が好ましい。

10 ここで、Aが環式基であって、「置換基を有していてもよい」場合、当該「置換基」としては、ハロゲン原子、C1-C6アルキル基、C3-C8シクロアルキル基、C1-C6アルコキシ基、またはトリフルオロメチル基が好ましく、ハロゲン原子がより好ましく、特にフッ素原子が好ましい。

Yは、 $-(CH_2)_1-V-(CH_2)_k-\{Vは、単結合、-(CR^fR^g)_15_g-(CR^fR^g)_g-O-(CR^fR$ 

34

 $H_2-O-, -C (=O) O-, -OC (=O) -, -NR^{\circ}-, -NR^{\circ} C (=O) - C (=O) - NR^{\circ} - C (=O) O - E$ -OC (=O) -NR°-(R°は、水素原子、置換基を有していてもよいC 1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよい 5 C6-C14アリール基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリ ール基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、もしくは 置換基を有していてもよい5~14員ヘテロ環式基を示すか、またはAが単 結合以外である場合、R°は、Aと一緒になってヘテロ原子を1~2個含む 5~8員環を形成してもよい。RfおよびRgはそれぞれ独立して、水素原子、 10 水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を 有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置 換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC1-С6ア ルキルチオ基、置換基を有していてもよいС3-С8シクロアルキル基、置 15 換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有し ていてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよい C6-C14アリール基、または置換基を有していてもよい5~14員へテ ロアリール基を示し、gは $0 \sim 2$ の整数を示す。)を示し、1 およびkはそれ ぞれ独立して0~6の整数を示すが、1とkとの和は0~6の整数である。} 20 を示す。

これらのうちでも、Yとしては、 $-(CH_2)_1-V-(CH_2)_k-\{1$  および k は0~2の整数を示すが、1 と k との和は0~2の整数であり、V は、単結合、 $-(CR^fR^g)_g-,-O-,-C(=O)-,-NR^g-,$ または $-C(=O)-NR^g-(g,R^f,R^g,$ および  $R^g$ 、および  $R^g$  は前記 1 記載の定義と同じである。)を示す。 $\}$  が好ましく、さらに、単結合、 $-CH_2-,-(CH_2)$ 

25

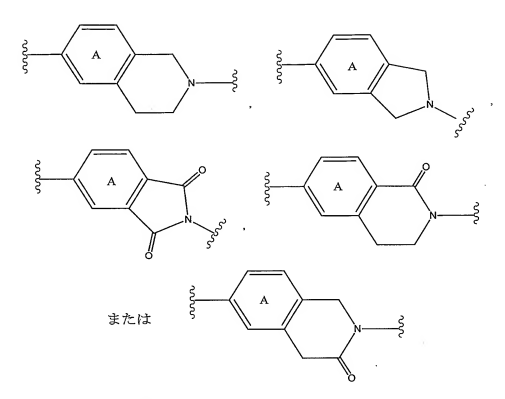
35

2-、-O-、-C (=O) -、-CH<sub>2</sub>-NR°-、- (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-NR°-、-NR°-、または-C (=O) -NR°-(R°は前記の定義と同じである。)である場合がより好ましい。ここで、R°としては、水素原子、下記置換基 a 群から選択される置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、下記置換基 a 群から選択される置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、または下記置換基 a 群から選択される置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基であるのが好ましく、さらに、水素原子、メチル基、エチル基、2-フルオロエチル基、2-ベンジルオキシエチル基、2-ヒドロキシエチル基、2,2,2-トリフルオロエチル基、シクロプロピルメチルをエチルを、2,2,2-トリフルオロエチルを、シクロプロピルメチルを、2-メトキシエチルを、n-プロピル基、またはiso-プロピルをであるのがより好ましく、特にエチル基または2-ヒドロキシエチル基が好ましい。

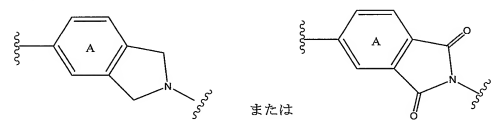
置換基 a 群:水酸基、ハロゲン原子、C1-C6アルキル基、C3-C8シ
 15 クロアルキル基、C1-C6アルコキシ基、C6-C14アリールC1-C
 6アルコキシ基

また、上記の通り、「Aが単結合以外である場合、R°は、Aと一緒になってヘテロ原子を $1\sim2$ 個含む $5\sim8$ 員環を形成してもよい」が、これは、Aが環式基である場合、R°がAの環上の原子と結合してヘテロ原子を $1\sim2$ 個含む $5\sim8$ 員環(置換基を有していてもよく、飽和であっても、部分飽和であっても、不飽和であってもよい。)を形成することを意味し、例えば、部分構造-A-Y-が、下式

20



で表される部分構造である場合が挙げられ、これらのうちでも、下式で表される部分構造である場合が好ましい。



5

Zは、 $-(CH_2)_1$ , -V'  $-(CH_2)_k$ ,  $-\{V$ ' は、単結合、 $-(CR^f'R^g')_g$ ,  $-(CH_2-O-CH_2-$ 

37

いてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-C7 アシル基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有 していてもよい5~14員ヘテロアリール基、置換基を有していてもよいC 3-C8シクロアルキル基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員 ヘテロ環式基を示す。R f' およびR g' はそれぞれ独立して、水素原子、水酸 基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有し ていてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6 アルケニル基、置換基を有していてもよいС1-С6アルコキシ基、置換基 を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキ ルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基 を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有してい てもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6 -C14アリール基、または置換基を有していてもよい5~14員へテロア リール基を示すか、またはRf'とRg'とはともに一緒になって、Rf'およ びRgが結合している炭素原子と5~6員のスピロ環を形成してもよく、g' は $0\sim2$ の整数を示す。)を示し、1 およびk はそれぞれ独立して $0\sim6$ の整数を示すが、1'とk'との和は0~6の整数である。}を示す。

10

15

20

25

これらのうちでも、Zとしては、単結合または $-(CH_2)_1$ ,  $-V'-(CH_2)_k$ ,  $-\{1'$  およびk' は $0\sim3$ の整数を示すが、1' とk' との和は  $0\sim3$ の整数であり、V' は、単結合、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-CH_2-O-$ 、-O-、-C(=O)  $-CH_2-O-$ 、または $-NR^{c'}-(g',R^{c'})_g$ ,  $R^{c'}$  、 $R^{f'}$  、および $R^{g'}$  は前記に記載の定義と同じである。)を示す。} が好ましい。 また、ZとTとが一緒になって部分構造-T-Z-を形成するが、該部分構造としては、単結合または $-T-V'-\{T$ は、単結合または-T-C4 アルキレン基を示し、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-CH_2-O-$ 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ ) 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ ) 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ ) 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ ) 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ ) 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CH_2-O-$ ) 、 $-(CR^{f'}R^{g'})_g$ ,  $-(CR^{f'}R^{g'})_$ 

38

Rf'、およびRg'は前記に記載の定義と同じである。)を示す。}が好ましく、単結合、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、下式

$$\begin{cases} CH_{3} \\ C-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases} , \begin{cases} CH_{2}-O-\xi \\ CH_{2}-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases} , \begin{cases} CH_{2}-CH-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases}$$
 
$$\begin{cases} CH_{2}-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases} , \begin{cases} CH_{2}-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases}$$
 
$$\begin{cases} CH_{2}-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{2}-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases}$$
 
$$\begin{cases} CH_{2}-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{2}-CH_{2}-O-\xi \\ CH_{3} \end{cases}$$

で表される部分構造がより好ましい。

5

10

15

環Gは、ヘテロ原子を有していてもよい5~6員環と縮合していてもよい、フェニレン基、二価のC5~C6炭素環式基、5~6員ヘテロアリーレン基、または二価の5~6員ヘテロ環式基を、 $Q^1$ および $Q^2$ とともに示し、 $Q^1$ および $Q^2$ は、それぞれ独立して炭素原子または窒素原子を示し、具体的には、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロペンテン、シクロヘキセン等の5~6員の飽和もしくは不飽和の炭素環式基、ピロリジン、イミダブリジン、ピロリン、ピラブリジン、ピペリジン、ピペラジン等の5~6員の飽和もしくは不飽和ヘテロ環式基、ベンゼン、またはピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、チオフェン、フラン、ピロール、イミダブール、ピラブール、チアゾール、オキサゾール等の5~6員のヘテロアリール等の二価の基が挙げられる。また、前記5~6員環は縮合することにより、例えば、ベンブジオキソール等のヘテロ原子を含んでいてもよい8~14員の二環性もしくは三環性の縮合環を形成してもよい。

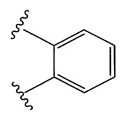
これらのうちでも、環Gは、 $Q^1$ および $Q^2$ とともに、フェニレン基、ピリジレン基、ピペリジレン基、チエニレン基、シクロヘキシレン基、または下式

で表される基を示す場合が好ましく、下式

10

5

で表される基で示す場合がより好ましく、下式



で表される基を示す場合がさらに好ましい。

15 R  $^{\circ}$ およびR  $^{\circ}$ は、それぞれ独立して、水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルキニル基、置換基を有してい

てもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有していてもよい5-14員へテロア式基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリールアルキル基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリールアルキル基、もしくは置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基を示すか、またはR°およびR°が互いに結合する場合には、R°およびR°に隣接している窒素原子とともに置換基を有してもよい4~10員の単環、二環、もしくはスピロ環を形成してもよく、またはR°および/またはR°がTと結合する場合には、R°およびR°が結合している窒素原子とともに置換基を有していてもよい5~10員の単環もしくは二環を形成してもよく、またはT、Z、AおよびYがいずれも単結合の場合は、R°またはR°が、環Gを構成する原子と結合して縮合環を形成してもよい。

ここで、「R\*およびR\*は、それぞれ独立して、水素原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルキニル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルキニル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、置換基を有していてもよい5-14員へテロ環式基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、もしくは置換基を有していてもよいC2-C7アシル基を示す」場合に、R\*およびR\*は、具体的には、それぞれ独立して、水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-ブチル基、iso-ブチル基、tert-ブチル基、ベンジル基、フェネチル基、シクロプロピルメチル基、2-フルオロエチル基、2-メトキシエチル基、3-メトキシプロピル基、2-メチルチオエチル基、2-エトキシエチル基、3-メトキシプロピル基、2-メチルチオエチル基、2-エトキシエチル基、

2-ピリジルメチル基、3-ピリジルメチル基、4-ピリジルメチル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロヘキシル基、アリル基、フェニル基、tertーブトキシカルボニル基、下式

で表される基等であることが好ましい。さらに、R\*およびRbは、それぞれ独立して、水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoープロピル基、isoーブチル基、ベンジル基、フェネチル基、シクロプロピルメチル基、2ーフルオロエチル基、2ーメトキシエチル基、3ーメトキシプロピル基、2ーメチルチオエチル基、2ーエトキシエチル基、2ーピリジルメチル基、3ーピリジルメチル基、4ーピリジルメチル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロヘキシル基、アリル基、フェニル基、または下式

5

10

で表される基がより好ましい。

また、「R°およびR°が互いに結合する場合には、R°およびR°に隣接している窒素原子とともに置換基を有してもよい4~10員の単環、二環、もしくはスピロ環を形成してもよく」という場合に、式(I)における下記部分構造

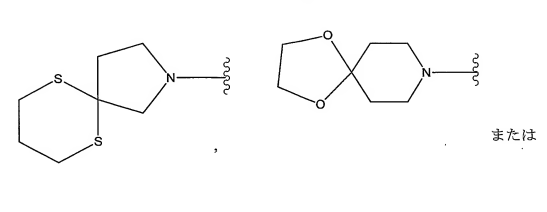
10 が形成しうる環としては、例えば、下式

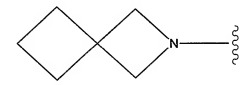
で表される $4\sim8$ 員の単環(置換基を有していてもよく、環の一部が不飽和 であってもよく、さらに $1\sim2$ のヘテロ原子を含んでもよい)、または、例えば、下式

5

で表される  $6\sim1$  0 員の二環(置換基を有していてもよく、環の一部が不飽 和であってもよく、さらに  $1\sim2$  のヘテロ原子を含んでもよい。)、または、 例えば、下式

44

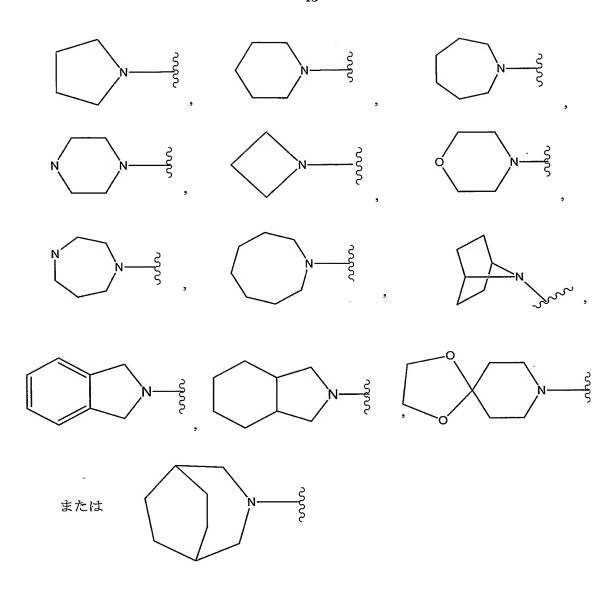




で表される $7\sim10$  員スピロ環(置換基を有していてもよく、環の一部が不 飽和であってもよく、さらに $1\sim2$  のヘテロ原子を含んでもよい。)が挙げら れる。

これらのうちでも、下式

5



で表される部分構造が好ましい。なお、形成される環上原子において、置換基を1ないし5個有していてもよく、好ましい置換基としてはC1~C6アルキル基、水酸基等が挙げられる。

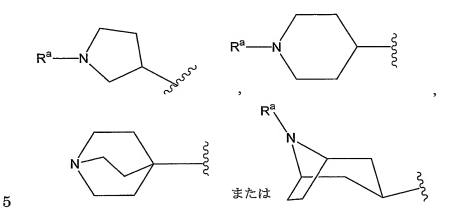
また、「R および/またはR が T と結合する場合には、R およびR が結合している窒素原子とともに置換基を有していてもよい  $5\sim 1$  0 員の単環もしくは二環を形成してもよく、」という場合、式(I)における下記部分構造

5

が形成しうる環としては、例えば、下式

47

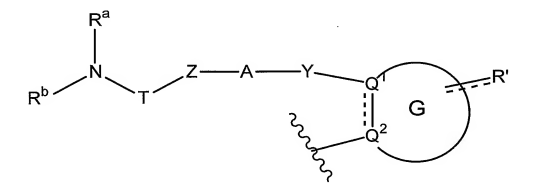
で表される5~10員の単環もしくは二環(いずれも置換基を有していてもよく、環の一部が不飽和であってもよく、さらに1~2のヘテロ原子を含んでもよい。)が挙げられ、好ましくは、



で表される部分構造である。

10

また、「T、Z、AおよびYがいずれも単結合の場合は、R\*またはRbが、 環Gを構成する原子と結合して縮合環を形成してもよい」という場合、式(I) における下記部分構造



が形成しうる環としては、置換基を有してもよく、環の一部が飽和であって 15 も不飽和であってもよく、1~2のヘテロ原子を有してもよい5~8員環が 挙げられ、具体的には、下式

5 で表される部分構造が挙げられる。

これらのうちでも、R \*が、下記置換基b 群から選択される1 ないし3 個の置換基を有していてもよいC1-C6 アルキル基または下記置換基b 群から選択される1 ないし3 個の置換基を有していてもよいC3-C8 シクロアルキル基であることが好ましい。

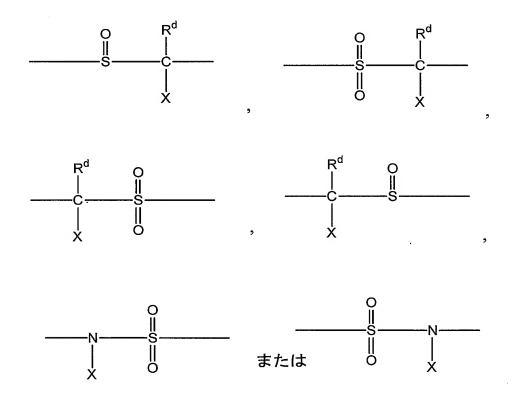
10

置換基 b 群: ハロゲン原子、C1-C6 アルキル基、 $5\sim14$  員へテロアリール基、C6-C14 アリール基、水酸基、C1-C6 アルコキシ基、 $5\sim14$  員へテロ環式基

15 Wは、単結合、- (CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>-CHX-、-CHX-(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>

49

 $-, -CR^{d} = CX-, -CX = CR^{d}-, -C \equiv C-, -(CR^{d}R^{e})_{f}-NX-, -NX-(CR^{d}R^{e})_{f}-NR^{d}-CHX-, -CHX-NR^{d}-CHX-, -CHX-NR^{d}-NECX-, -CX=N-, -C(EO)-CR^{d}X-, -CR^{d}X-C(EO)-, -C(EO)-NX-, -NX-C(EO)-, -S-CR^{d}X-, -CR^{d}X-, もしくは下式$ 



10

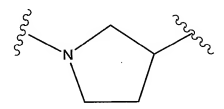
15

5

( $R^d$ および $R^e$ はそれぞれ前記 $R^f$ および $R^g$ と同義であり、Xは水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC1-C6ア

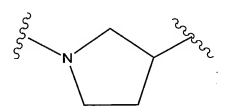
5

ルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、または置換基を有していてもよい5~14員ヘテロアリール基を示し、fは前記gと同義である。)で表される群のいずれかの基、または下式



で表される基を示す。

これらのうちで、Wとしては、単結合、 $-(CR^dR^e)_f-CHX-$ 、-10  $CHX-(CR^dR^e)_f-$ 、 $-CR^d=CX-$ 、 $-C\equiv C-$ 、-N=CX-(R  $^d$ 、 $R^e$ 、Xおよび f は前記の定義と同じである。)、または下式



で表される基が好ましい。

R'は、1~4個のそれぞれ独立した水素原子、酸素原子、硫黄原子、水 15 酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、 シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC 1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していても よいアミノ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換 20 基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していても

51

よいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7ア シル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換 基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有してい てもよい5~14員〜テロアリール基を示すか、またはR'が2~4個の場 5 合にはR<sup>1</sup>が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成し てもよく、またはWが-(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>-CHX-、-CHX-(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)  $_{f}$  -  $_{\downarrow}$  -  $_{\downarrow}$  -  $_{\downarrow}$  C R  $_{d}$  -  $_{\downarrow}$  - C X = C R  $_{d}$  -  $_{\downarrow}$  - (C R  $_{d}$  R  $_{e}$ )  $_{f}$  - N X -  $_{\downarrow}$  - $NX - (CR^{d}R^{e})_{f} - NR^{d} - CHX - CHX - NR^{d} - Ne$  $CX - CX = N - C = O - CR^dX - CR^dX - C = O$ 10  $-, -C = O - NX - NX - C = O - S - CR^{d}X - C$  $CR^{d}X-S-$ , -S-NX-, -NX-S-, -O-NX-, -NX-O-、-O-CR<sup>d</sup>X-、-CR<sup>d</sup>X-O-、もしくは-CR<sup>d</sup>X-のいずれか を示す場合には、R'はXと一緒になってヘテロ原子を1~2個含んでいて もよい、置換基を有してもよい5~8員環を形成してもよい。 15

ここで、R'が、「1~4個のそれぞれ独立した水素原子、酸素原子、硫黄原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もしくは置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、

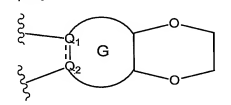
20

25

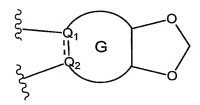
5

を有していてもよい5~14員~テロアリール基を示す」場合に、水素原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基(2個のアルコキシ基が結合して、5~6員環を形成してもよい)、または置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基が好ましく、さらに、水素原子、水酸基、フッ素原子、トリフルオロメチル基、またはメトキシ基がより好ましい。

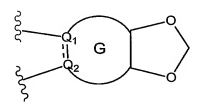
また、「R'が2~4個の場合にはR'が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成してもよく」とは、置換基を有していてもよく、
10 芳香性を有していてもよく、環の一部が不飽和であってもよく、環上にヘテロ原子を1~2個有していてもよい環を形成してもよいことを示す。例えば、下式



または



15 で表される部分構造等が挙げられ、下式

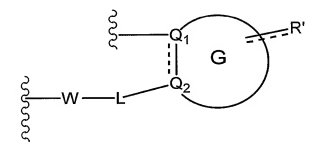


で表される部分構造が好ましい。

また、「Wがー (CR dR e)  $_{\rm f}$  - CHX-、 - CHX- (CR dR e)  $_{\rm f}$  - 、 - CR d=CX-、 - CX=CR d-、 - (CR dR e)  $_{\rm f}$  - NX-、 - NX-20 (CR dR e)  $_{\rm f}$  - 、 - NR d-CHX-、 - CHX-NR d-、 - N=CX-、 - CX=N-、 - C (=O) - CR dX-、 - CR dX-C (=O) -、 - C

53

(=O) -NX-、-NX-C (=O) - 、 $-S-CR^dX-$ 、 $-CR^dX-$  S-、-S-NX-、-NX-S-、-O-NX-、-NX-O-、 $-O-CR^dX-$ 0  $-O-CR^dX$ 



5

で表される部分構造においては下式

で表される部分構造が例示される。(該部分構造は、置換基を有していてもよく、環の構成原子として1~2個のヘテロ原子を有していてもよく、環の一部が不飽和であってもよい。)

これらのうち、下式

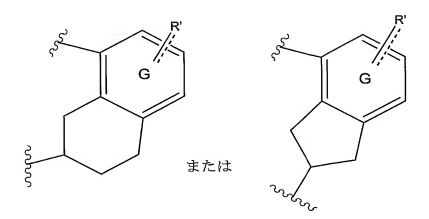
5

5

10

15

20



で表される構造が好ましく、これらが有していてもよい置換基としては、水 酸基またはメトキシ基が好ましい。

R''は、1~4個の、それぞれ独立した、水素原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいこのは置換基を有していてもよい。

ここで、R''が、「1~4個の、それぞれ独立した、水素原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、置換基

56

を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2-C7アシル基、置換基を有していてもよいC3-C8である。シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC4員へテロアリール基を示す」場合は、水素原子、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、ハロゲン原子、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基が好ましく、水酸基がより好ましい。

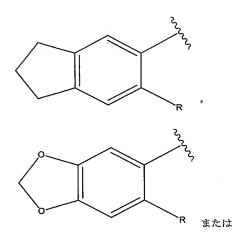
5

10

15

また、「R"が2~4個の場合にはR"が互いに結合して置換基を有していてもよい5~8員環を形成してもよく」とは、置換基を有していてもよく、 芳香性を有していてもよく、 環の一部が不飽和であってもよく、 環上にヘテロ原子を1~2個有していてもよい環を形成してもよいことを示す。例えば、 下式

で表される部分構造で置換基を有していてもよいもの等が挙げられ、下式



5

10

15

で表される部分構造で、水酸基(さらに保護基で保護されていてもよい。)、 オキソ基、ヒドロキシイミノ基等の置換基を有していてもよいものが好ましい。

Rは、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換基を有していてもよいC1ーC6アルキル基、置換基を有していてもよいC1ーC6アルキル 基、置換基を有していてもよいC2ーC6アルケニル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2ーC7アシル基、置換基を有していてもよいC1ーC6アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキル基、置換基を有していてもよいC2ーC7アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC3ーC8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6ーC14アリール基、もしくは置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基を示すか、または、Wが一(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>ーCHXー、ーCHXー(CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>ー、ー、CCHXー、CCHXー、CCR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>) fー、CCHXー、CCHXー、CCR<sup>d</sup>CR<sup>e</sup> CXー、CX=CR<sup>d</sup>ー、一(C

59

 $R^{d}R^{e}$ )  $_{f}-NX-$ , -NX- ( $CR^{d}R^{e}$ )  $_{f}-$ ,  $-NR^{d}-CHX-$ , -C $HX-NR^{d}$ , -N=CX-, -CX=N-, -C (=O)  $-CR^{d}X-$ ,  $-CR^{d}X-C$  (=0) -, -C (=0) -NX-, -NX-C (=0) -,  $-S-CR^{d}X-$ ,  $-CR^{d}X-S-$ , -S-NX-, -NX-S-, -O-NX-、-NX-O-、-O-CRdX-、もしくは-CRdX-O-の場合 には、RはXと一緒になってヘテロ原子を1~2個含んでいてもよい、置換 基を有してもよい5~7員環を形成してもよい。

5

10

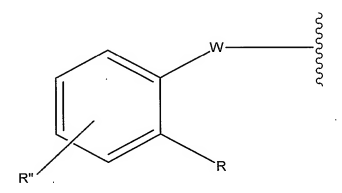
15

25

ここで、Rが、 $\lceil 1 \sim 4$ 個の、それぞれ独立した、水素原子、水酸基、ハロ ゲン原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、置換 基を有していてもよいС1-С6アルキル基、置換基を有していてもよいС 2-C6アルケニル基、置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、 置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいC2-C7 アシル基、置換基を有していてもよいС1-С6アルキルチオ基、置換基を 有していてもよいC3-С8シクロアルキル基、置換基を有していてもよい C3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC2-C7 アルキルカルボニルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロ アルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6-C14アリール基、もし くは置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基を示す」場合は、 水素原子、水酸基、ハロゲン原子、置換基を有していてもよいC1-C6ア ルキル基、または置換基を有していてもよい C1-C6アルコキシ基が好ま 20しく、水素原子がより好ましい。

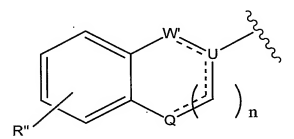
また、「Wがー (CRdRe), -CHX-、-CHX-(CRdRe), -、  $-CR^{d} = CX - (-CX = CR^{d} - (-CR^{d}R^{e}) + -NX - (-NX - ( (CR^dR^e)_f - NR^d - CHX - CHX - NR^d - N = CX - N$  $-CX = N - (= O) - CR^{d}X - (= O) - (= O) - (= O)$ (=O) -NX - (=O) - (=O

S-、-S-NX-、-NX-S-、-O-NX-、-NX-O-、 $-O-CR^dX-$ 、-NX-O-、 $-O-CR^dX-$ 、-NX-O-、 $-O-CR^dX-$ 、-NX-O-、 $-O-CR^dX-$  の場合には、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXと一緒になって、-RUXという。具体的には、式(-RUXという。



で表される部分構造が、下式

5



10 {式中、W'は、- (CR<sup>d</sup>R<sup>e</sup>)<sub>f</sub>-、-CR<sup>d</sup>=、-C(=O)-、-NR
d-、-N=、-S-、または-O-(R<sup>d</sup>およびR<sup>e</sup>は前記1における定義
と同義であり、fは1または2を示す。)を示し、Uは、>CR<sup>d'</sup>-、>C
=、または>N-(R<sup>d'</sup>は前記R<sup>d</sup>と同義である。)を示し、Qは、-(CR
d''R<sup>e''</sup>)<sub>f</sub>-、-CR<sup>d''</sup>=、-C(=O)-、-NR<sup>d''</sup>-、-N=、15 S-、または-O-(R<sup>d''</sup>およびR<sup>e''</sup>は前記R<sup>d</sup>およびR<sup>e</sup>と同義であり、
f''は前記fと同義である。)を示し、nは、0~2の整数を示す。}で表さ
れる部分構造をとることを示し、好適な例としては下記の部分構造A群が挙

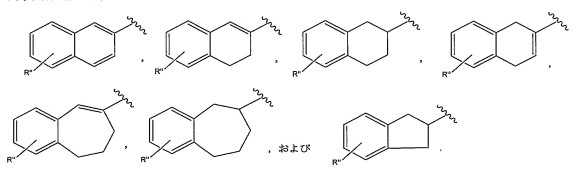
61

げられる。

### 部分構造A群

これらのうちでも、下記の部分構造B群及び部分構造群Cがより好ましい。

#### 部分構造B群



10

5

部分構造C群

部分構造A群、B群およびC群の各部分構造におけるR''が置換している 5 ベンゼン環に隣接する環構造がとり得る置換基はR<sup>d</sup>、R<sup>d'</sup>、R<sup>d''</sup>、R<sup>e</sup>、R °'、R°''であり、それらはそれぞれ独立して、水素原子、水酸基、ハロゲン 原子、ホルミル基、シアノ基、カルボキシル基、置換基を有していてもよい C1-C6アルキル基、置換基を有していてもよいC2-C6アルケニル基、 置換基を有していてもよいC1-C6アルコキシ基、置換基を有していても 10 よいアミノ基、置換基を有していてもよいС1-С6アルキルチオ基、置換 基を有していてもよいC3-C8シクロアルキル基、置換基を有していても よいC3-C8シクロアルキルオキシ基、置換基を有していてもよいC3-C8シクロアルキルチオ基、置換基を有していてもよいC6-C14アリー ル基、または置換基を有していてもよい5~14員へテロアリール基である。 15 これらのうちでも、水素原子、水酸基、ハロゲン原子、置換基を有していて もよいC1-C6アルキル基、または置換基を有していてもよいC1-C6 アルコキシ基が好ましく、水素原子、水酸基、フッ素原子、塩素原子、メチ ル基、またはメトキシ基がより好ましい。

20 Lは、単結合、置換基を有していてもよいC1-C4アルキレン基、置換 基を有していてもよいC2-C4アルケニレン基、または置換基を有してい てもよいC2-C4アルキニレン基を示すが、これらのうちでも、単結合ま たはC1-C4アルキレン基が好ましく、単結合またはC1-C2アルキレ ン基がより好ましい。

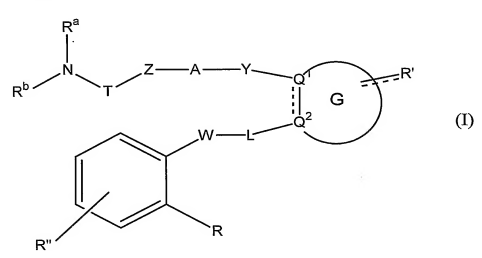
ここで、部分構造WーLとしては、単結合、 $-CR^dX-(CH_2)_q-(R^dX)$  では、  $-CR^dX$  では、  $-CR^$ 

で表される基が特に好ましい。

10

5

式(I)



(式中、各置換基および各部分構造は前記定義と同義である。)

で表される本発明に係る化合物は、例えば、下記のような方法により製造さ 15 れるが、これらの方法に限定されるものではない。 64

#### [一般的製造法1]

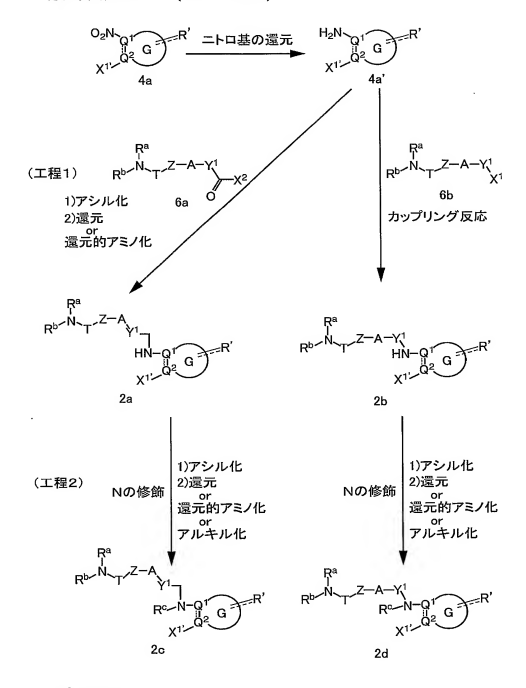
本発明に係る式(I)で表される化合物の代表的な製造法について以下に示す。

#### 一般的製造法1

カップリング反応

 $X^1, X^1 = H, CI, Br, I, OTf, N_2 + X^2 - (X^2 = CI, Br, BF_4), B(OR^1)_2, Sn(R^1)_3 \\ R^1 = H, Me, Et, n - Pr, i - Pr, n - Bu$ 

## 一般的製造法1-1 (2の合成法)



X<sup>2</sup>=H,Cl,OH Y<sup>1</sup>=Y

# 一般的製造法1-2 (2の合成法)

$$X^{\alpha}$$
  $Q^{\dagger}$   $Q^{$ 

 $X^{\alpha}, X^{\beta}=H, G(=O)CI$  $X^{\alpha} \neq X^{\beta}$ 

67

(式中、T、Z、A、Y、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^a$ 、 $R^b$ 、 $R^c$ 、R、 $R^\prime$ 、 $R^{\prime\prime}$ 、W、およびLは、式(I)における定義と同意義を、 $X^1$ および $X^{1\prime}$  は水素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等のハロゲン原子、トリフレート等のスルホネート類、ジアゾニウム塩類( $N_2^+X^{\prime\prime}$   $^-$ ;  $X^{\prime\prime}$  はクロリド、 ブロミドまたはテトラフルオロボレートである)、ボロン酸もしくはボロン酸エステル類(B ( $OR^1$ )  $_2$ ;  $R^1$ は水素原子、メチル基、エチル基、 $n-\mathcal{P}$ ロピル基、i so  $-\mathcal{P}$ ロピル基または $n-\mathcal{P}$ チル基等の低級アルキル基である)またはトリアルキルすず類(S n ( $R^1$ )  $_3$ ;  $R^1$ は前記定義と同意義である)を示し、 $X^2$ は水素原子、塩素原子等のハロゲン原子または水酸基を 元し、 $Y^1$ はYと同意義を、 $X^a$ および $X^\beta$ は相異なって水素原子もしくは C (=O) C1 である。)

前記製造法 1 は化合物(1 a)と一般的製造法 1-1 もしくは 1-2 で得られる化合物(2 a  $\sim 2$  f)を遷移金属触媒を用いたカップリング反応に供することにより  $Q^2$  と L を結合させて化合物(3)とした後、R,及び/または $R^{\prime\prime}$  を修飾して、本発明にかかる化合物( $3^{\prime\prime}$ )を製造する方法である。一般的製造法 1-1 および 1-2 は一般的製造法 1 で用いる化合物(2 a  $\sim 2$  f)を製造する方法である。

15

20

25

化合物(2 a)もしくは化合物(2 b)は、化合物(4 a)のニトロ基を還元してアミノ化合物(4 a')に変換した後、工程1を行って得ることができる。即ち、工程1で化合物(2 a)を製造する方法としては、化合物(4 a')をカルボン酸化合物類(6 a; $X^2$ は水酸基もしくは塩素原子)によりN-アシル化した後、カルボン酸アミドを還元する二段階法もしくはアルデヒド化合物(6 a; $X^2$ は水素原子)による化合物(4 a')の還元的アミノ化が挙げられる。また、化合物(2 b)を製造する方法としては、化合物(4 a')と化合物(6 b; $X^1$ はハロゲン原子もしくはトリフレートがより好ましい)の遷移金属触媒を用いたカップリング反応が挙げられる。化合物(2

c)もしくは化合物(2 d)は、工程 2 で示す  $Q^1$  に隣接する窒素の置換基修飾によって、化合物(2 a)もしくは化合物(2 b)から製造できる。即ち、工程 2 の製造法としては、N- アシル化と還元を連続して行う二段階法、アルデヒド類による還元的アミノ化、またはハロゲン化アルキルもしくはアルキルスルホネート類による N- アルキル化等が挙げられる。なお別法として、化合物(4 a')に対してまず工程 2 に示す製造法を適用し、引き続いて工程 1 に示す製造法を適用することによっても前記と同一の化合物(2 c)もしくは化合物(2 d)を製造できる。

化合物 (4 a'') と化合物 (6 a') のFriedel-Crafts アシル化反応によりケトン化合物 (2 e) が得られ、引き続きケトンの還元を行うことで化合物 (2 f) が製造できる。

(一般的製造法1-1)

5

10

[化合物 (4 a) および化合物 (4 a') の調製]

化合物(4 a')を製造する反応において使用する出発物質であるニトロ化 15 合物(4a)は、市販で入手可能であるか、または、当業者に公知の手段に より製造される。例えば、いくつかの公知のニトロ化反応によって行うこと ができ、酸溶媒中で硝酸、発煙硝酸または硝酸カリウム等を用いる方法や、 テトラフルオロほう酸ニトロニウムを用いる方法等が挙げられ、代表的な方 法として、例えば下記製造例108に記載する常法が挙げられる。次に化合 20 物(4a)から化合物(4a')を製造する工程は、ニトロ基を還元して対応 するアミノ基に変換する工程である。この変換を行うために様々な当業者に 公知の方法が使用できる。例えば、テトラヒドロフラン等の不活性な溶媒中 で水素化リチウムアルミニウム等の金属水素化物を使用する手法や、もしく はナトリウムジチオナイト等のニトロ還元剤を使用する手法等が挙げられる。 また、ラネーニッケル、パラジウム、ルテニウム、ロジウムまたは白金等の 25貴金属触媒を使用する接触水素化も使用可能であり、この場合に好ましいの

は、下記実施例22もしくは下記実施例102等に記述するパラジウムー活性炭もしくは水酸化パラジウムー活性炭を使用する手法が挙げられる。また、酸性条件下で鉄、すずまたは亜鉛を用いる手法が挙げられ、その他代表的な方法として、例えば下記実施例57に記述する中性条件下での鉄による還元反応等がある。

[化合物(6a)の調製]

5

化合物(2a)を製造する反応において使用する化合物(6a)は、いくつかの公知の方法によって得ることができ、Zの種類により種々の反応が挙げられる。

①Zが酸素原子の場合、化合物(6a)は市販されているかまたは、当業 10 者に公知の手段で合成可能である。例えば、芳香環に置換基を有していても よいヒドロキシアレーンカルボン酸エステル類を、市販もしくは当業者に公 知の手段で合成可能なハロゲン化アミノアルキルにより塩基性条件下でO-アルキル化するか、もしくはアミノアルキルアルコールによる光延反応によ り同様のエーテル化合物を合成後、エステル基をアルカリ加水分解すること 15 で対応するカルボン酸化合物 (6 a; X²は水酸基) が容易に製造できる。 また、Oーアルキル化には、市販もしくは当業者に公知の手段で合成される ハロアルキルカルボン酸アミド(例えば下記製造例119に記載する常法に より製造できる)をアルキル化剤として用いてもよい。塩基性条件下でのO ーアルキル化反応は、操作性・攪拌性の観点から溶媒の存在下に行うことが 20 好ましく、用いる溶媒は、出発原料、使用する試薬により異なり、また反応 を阻害せず出発物質をある程度溶解し反応中常に不活性なものであれば特に 限定されないが、好適にはテトラヒドロフラン、アセトン、メチルエチルケ トンまたはN、Nージメチルホルムアミド等である。使用する塩基は、好ま しくは炭酸アルカリ金属(最も好適には、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムま 25 たは炭酸セシウムである)もしくは水素化ナトリウムに代表されるアルカリ

70

金属水素化物である。これらの塩基は化合物のもつ水酸基をフェノキシドイ オンとして存在させるため、それがアルキル化剤の脱離基の一つの置換を促 進させるためである。反応温度は好ましくない副生成物の形成を促進するこ となくアルキル化反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好まし くは室温~100℃である。好ましい反応条件では、この反応は1~24時 5 間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。エ ステル基の加水分解反応は、数多くの公知の方法で行うことができ、例えば 酸性水溶液中で加熱する手法もしくはテトラヒドロフランー水混合溶媒中で 水酸化リチウムにより加水分解を行う手法等が挙げられ、代表的な方法とし て下記製造例1に記載するアルカリ水溶液、好ましくは水酸化ナトリウムも しくは水酸化カリウム水溶液をアルコール溶媒中で用いる常法が挙げられる。 エステル基を加水分解せずに、テトラヒドロフラン等の不活性な溶媒中で水 素化リチウムアルミニウム等の金属水素化物を用いた還元で得られるアルコ ール誘導体を公知の酸化反応に付することにより、アルデヒド化合物(6 a; X<sup>2</sup>は水素原子)を容易に得ることができる。この場合用いられる酸化反応 として、Swern酸化、Dess-Martin酸化または三酸化硫黄ー ピリジン錯体を用いた酸化等の当業者に公知の手法が挙げられ、代表的な方 法として下記製造例13に記述する常法が挙げられる。アルデヒド化合物は より強力な酸化剤を用いて対応するカルボン酸(6a; X²は水酸基)に誘 導することが可能であり、具体的には下記製造例53に記述するとおりであ る。

10

15

20

25

また、アルデヒド化合物 (6 a; X²は水素原子) は、M. M. Joul lieら、「Tetrahedron」、1998年、54巻、44号、p. 13371-13390に記載されているように、置換されていてもよいp ーフルオロアレーンニトリルとアミノアルキルアルコールの塩基性条件下で の求核置換反応で得られる化合物のシアノ基を還元反応でホルミル基に変換

することで、アルデヒド化合物(6a; X²は水素原子)を得ることができる。前記求核置換反応で用いる最も好適な溶媒はジメチルスルホキシド、最も好適な塩基は水素化ナトリウムであり、反応温度は決定的な問題ではないが、室温以上で良好な結果(反応時間短縮および収率向上等)を得ることができ、具体的には下記製造例15に記述するとおりである。シアノ基をホルミル基に変換する還元反応としては、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で水素化ジイソブチルアルミニウム等の金属水素化物を用いた還元反応等が当業者に公知であるが、本反応の場合、T. Sohdaら、「Chem. Pharm. Bull.」、1991年、39巻、6号、p. 1440-1445もしくはO. G. Backebergら、「J. Chem. Soc.」、1962年、p. 3961-3963に記載されているラネーニッケルを用いた還元反応がより好ましく、ぎ酸一水混合溶媒中で加熱する手法もしくはピリジン一酢酸一水混合溶媒中次亜りん酸ナトリウムを用い室温~40℃で反応させる手法が最も好適であり、具体的には下記製造例16もしくは下記製造例20に記述するとおりである。

また、芳香環に置換基を有していてもよいハロゲン化ヒドロキシアリール、好ましくは臭化もしくはヨウ化ヒドロキシアリール類を、前記で述べたハロゲン化アミノアルキルによる塩基性条件下での〇ーアルキル化に付して得られたエーテル化合物(6b;Ұ¹は単結合、Х¹はハロゲン原子、好ましくは臭素原子もしくはヨウ素原子)に対し、遷移金属触媒、好ましくは市販で入手可能な酢酸パラジウム(II)等のパラジウム錯体を用い、アルコール類、好ましくは、メタノール、エタノールまたはtertーブタノール等の共存下で、当業者に公知の一酸化炭素挿入反応を行えば、ハロゲン原子を所望のカルボン酸エステル基に変換できるため、前記で説明したようなアルカリ加水分解を引き続いて行うことで、対応するカルボン酸化合物(6a;Х²は水酸基)を得ることができる。また、前述のエーテル化合物(6b)に対し、

72

5

10

15

20

25

市販の有機金属試薬、好ましくはnー、secー、またはtertーブチル リチウム等のアルキルリチウム試薬、臭化イソプロピルマグネシウム等のG rignard試薬または金属マグネシウムを用いるハロゲン金属交換を行 って対応するアリールリチウム試薬もしくはアリールマグネシウム試薬を調 製した後、反応液中に炭酸ガスを吹き込むことにより所望のカルボン酸化合 物(6a;X²は水酸基)を得てもよい。本工程において用いる溶媒は、出 発原料、使用する試薬により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程 度溶解し反応中常に不活性なものであれば特に限定されないが、好適には、 ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ベンゼンまたはトルエン等である。 反応温度は、出発原料、使用する試薬により異なるが、副生成物の形成を最 小限に抑えるために温度を低く (-78%) 保つことが好ましく、具体的に は下記製造例51に記述するとおりである。前記のアリールリチウム試薬も しくはアリールマグネシウム試薬は、調製後に市販で入手可能であるホルミ ル化剤、好ましくはN、NージメチルホルムアミドもしくはNーホルミルモ ルホリン等の試薬と反応させることにより、対応するアルデヒド化合物 (6) a; X<sup>2</sup>は水素原子)に変換することができる。このホルミル化反応は、当 業者には公知である。また、前記のアミノアルキルアルコールの塩基性条件 下での求核置換反応条件は、ハロゲン原子、好ましくは塩素原子もしくは臭 素原子を2以上有するヘテロアレーン、好ましくはピリジン、キノリンまた はイソキノリン誘導体等を出発原料に用いた場合、ヘテロ原子で反応性が促 進され一方のハロゲン原子をアミノアルコキシ基に変換する所望の求核置換 反応が進行し、対応するハロゲン化複素環式化合物 (6 b; Y¹は単結合、  $X^1$ はハロゲン原子、好ましくは塩素原子もしくは臭素原子)が得られ、前 記と同様のハロゲン金属交換に引き続き炭酸ガスと反応させる二段階法によ り対応するカルボン酸化合物(6a;X²は水酸基)を製造できる。また、 ハロゲン金属交換で調製した有機リチウム試薬もしくは有機マグネシウム試

薬と前記同様のホルミル化反応を行えば対応するアルデヒド化合物(6a;  $X^2$ は水素原子)を製造できる。

5

10

15

20

25

② Z が窒素原子の場合、市販されているかまたは、当業者に公知の手段で合成可能である。例えば、ジアミン、好ましくはN, Nージアルキルアミノアルキルアミン等と、置換されていてもよいハロゲン化(好ましくは塩化、臭化またはヨウ化)アレーンニトリルもしくはシアノアレニルスルホネート類(好ましくはトリフレート)との遷移金属触媒を用いたカップリング反応で得られるニトリル化合物を、上述の還元反応条件に付すことで対応するアルデヒド化合物(6a; X ² は水素原子)に変換することができる。この場合の遷移金属触媒を用いたカップリング反応については、例えば、パラジウム触媒を用いる手法として、S. L. Buchwaldら、「J. Am. Chem. Soc.」、1996年、118巻、30号、p. 7215-7216、銅触媒を用いる手法として、S. L. Buchwaldら、「Org. Lett.」、2002年、4巻、4号、p. 581-584等が記載されている。

③ Zが炭素原子の場合、市販されているかまたは、当業者に公知の手段で合成可能である。例えば、芳香環に置換基を有していてもよいホルミルアレーンカルボン酸エステル類を、市販もしくは当業者に公知の手段で合成可能な一級もしくは二級アミンによる還元的アミノ化反応を行って得られるNーアルキルもしくはN,Nージアルキルアミノアルキルアリールカルボン酸エステルを上述のアルキル加水分解条件に付すことで対応するカルボン酸化合物(6a; X²は水酸基)に変換することができる。また、出発原料として芳香環に置換基を有していてもよいホルミルアレーンハロゲニド(好ましくはブロミドもしくはヨージド)を用いた場合、一級もしくは二級アミンによる還元的アミノ化反応の後、上述のハロゲン金属交換に引き続く炭酸ガスとの反応により対応するカルボン酸化合物(6a; X²は水酸基)が、またハロゲン金属交換に引き続くホルミル化剤との反応により対応するアルデヒド

74

化合物 (6 a ; X<sup>2</sup>は水素原子) が得られる。ホルミル基に対する還元的ア ミノ化反応は、いくつかの当業者に公知の方法によって行うことができ、例 えばアルデヒド化合物と一級アミンから酸(好適には塩酸もしくは硫酸等の 典型的無機酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸またはカンファ ースルホン酸等の有機酸またはピリジニウム pートルエンスルホネート等 の有機酸塩類)触媒の存在下加熱還流による脱水反応で得られるイミン誘導 体を、水素化ほう素ナトリウム等の典型的還元剤で還元する手法や、ルイス 酸触媒、好ましくはチタン(IV)イソプロポキシド等の存在下、テトラヒ ドロフラン等の不活性溶媒中で反応の後、水素化ほう素ナトリウム等により 還元する手法等が挙げられ、代表的な方法として下記実施例212に記載す る常法が挙げられる。本反応は、操作性・攪拌性の観点から溶媒の存在下に 行うことが好ましく、用いる溶媒は、出発原料、使用する試薬により異なり、 また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定され ないが、好適にはメタノール、エタノールまたはイソプロピルアルコール等 のアルコール類、テトラヒドロフラン等のエーテル類またはジクロロメタン もしくは1,2-ジクロロエタン等のハロゲン化溶媒である。さらに本反応 は弱酸性条件下、好適には触媒量以上の酢酸を添加の上で反応を行うことが 好ましい。本反応に用いる好ましい還元剤はほう素水素化物であり、最も好 適にはトリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム、シアノ水素化ほう素ナトリ ウムまたはボランー硫化メチル錯体等の公知の還元剤が挙げられる。反応温 度は特に限定されず通常室温ないしは加熱還流下であり、好ましくは室温~ 100℃である。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、 反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視でき、望ましくない副生 成物は公知のクロマトグラフィー技術により除くことができる。本反応を良 好な反応速度で達成するためには通常アルデヒド原料に対してアミンを小過 剰用いるか、もしくはアミン原料に対してアルデヒドを小過剰用いるのが通

5

10

15

20

25

**75** 

例であるが、用いる試薬の反応性によっては、1~10モル当量を用いることがより好ましい。また、原料となるアルデヒド化合物は、市販で入手可能な塩化メトキシメチルトリフェニルホスホニウム等のWittig試薬を用いる下記製造例56の技術により増炭アルデヒドに変換することが可能であるため、増炭アルデヒドを原料に用い公知の還元的アミノ化反応条件に付してからエステルの加水分解またはハロゲン金属交換に続く炭酸ガスもしくはホルミル化剤との反応を行うことにより、上述の化合物(6a)の同族体の製造が可能である。

5

10

15

20

25

また、市販もしくは当業者に公知の手段で合成可能な、芳香環に置換基を 有していてもよいハロゲン化 (好ましくは塩化、臭化またはヨウ化) アレー ンカルボン酸エステル類またはハロゲン原子を2以上有するアレーンもしく はハロゲン化アレニルスルホネート類(好ましくはトリフレート)と、市販 もしくは当業者に公知の手段で合成可能な末端アセチレン官能基を有するア ルキルアミン類(代表的な製造法として下記製造例44の常法が挙げられる) との園頭反応により炭素一炭素結合形成が達成され、その後前記と同様の技 術により、対応する化合物 (6 a ; X²は水素原子もしくは水酸基) を製造 することが可能であり、代表的な方法としては下記製造例46に記述すると おりである。園頭反応の反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によっ て異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手 法を用いることができる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テトラ トルエン、キシレン、1-メチル-2-ピロリドン、N, N-ジメチルホル ムアミドまたはジメチルスルホキシドであり、より好ましくはテトラヒドロ フラン、1, 4-ジオキサン、1-メチル-2-ピロリドンまたはN, N-ジメチルホルムアミドである。反応温度はカップリング反応を完結させるの に足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。本反応は

好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、より好ましくは窒素もしくはアルゴ ン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了 し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。遷移金属触 媒は好ましくは公知のパラジウム錯体であり、より好ましくは酢酸パラジウ ム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、 5 テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)またはトリス(ジ ベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)等の公知のパラジウム錯体が挙 げられる。さらに本反応は良好な結果(必要な反応温度の低減、反応時間短 縮または収率向上等)を得るため、燐配位子(好ましくはトリフェニルホス フィン、トリーoートリールホスフィンまたはトリーtertーブチルホス 10 フィン等)を添加してもよい。また、本反応は良好な結果を得るため、ハロ ゲン化金属または四級アンモニウム塩等、好ましくはヨウ化銅(I)、塩化リ チウム、フッ化テトラブチルアンモニウムまたは酸化銀 (I) 等を添加して もよい。また、塩基の存在下で好ましい結果を与えることができ、この際使 用する塩基は、本反応様のカップリング反応で使用されるものであれば特に 15 限定されないが、好ましくはジエチルアミン、トリエチルアミン、N.N-ジイソプロピルエチルアミン、ピペリジンまたはピリジン等の塩基性溶媒が 挙げられる。

また、カルボン酸化合物( $6a; X^2$ は水酸基)は、塩化チオニルもしくは塩化オキサリル等の公知のハロゲン化剤により、対応するカルボン酸クロリド( $6a; X^2$ は塩素原子)に容易に変換でき、代表的常法としては下記実施例 114もしくは下記実施例 378に記述するとおりである。

[化合物(6 b)の調製]

20

化合物(2b)を製造する反応において使用する化合物(6b)は、X<sup>1</sup> 25 が塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等のハロゲン原子の場合、基本的に 前記化合物(6a)の製造法①~③で説明したような条件下で製造できる。

77

 $X^{1}$ がトリフレートである化合物(6b)の場合、 $X^{1}$ に相当する部分が水酸 基の化合物を原料として、いくつかの公知の方法で製造することができ、例 えば適当なスルホン酸無水物もしくは混成スルホン酸無水物、好ましくは市 販で入手可能なトリフルオロメタンスルホン酸無水物と塩基(好ましくは、 ピリジン、ルチジンまたは2,6-ジーtertーブチルー4ーメチルピリ 5 ジン等の塩基性物質)存在下で反応させる手法や、適当なスルホン酸誘導体、 好ましくはNーフェニルトリフルオロメタンスルホンイミドを用いて、塩基 性条件下、好ましくは水素化ナトリウムなどのアルカリ金属水素化物、カリ ウムtertーブトキシドまたはリチウムヘキサメチルジシラジド等の塩基 10 の存在下、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で反応させる手法が挙げら れる。具体的には下記製造例80もしくは下記製造例82に記述するとおり である。前記のX<sup>1</sup>に相当する部分が水酸基の化合物は、当業者に公知の方 法によって製造することができ、例えば、X<sup>1</sup>が保護ヒドロキシ基である場 合、公知の手順によって脱保護すればよく、この形成に関するさまざまな反 応およびこのような保護基の脱離は、多くの公知の文献、例えば、T.Gr 15 eeneb, Protective Groups in Organic Synthesis] (John Wiley & Sons. Inc., = ューヨーク、1981年)(以下合成参考文献1という)等に数多く記載され ている。好ましいヒドロキシ保護基、特にメチル基の脱離については、数多 20 くの公知の方法で行うことができ、例えば、水もしくは酢酸中において臭化 水素を用い60℃~150℃で加熱する手法(具体的には下記実施例785 参照)や、原料に対して大過剰のピリジン塩酸塩を用い160℃~220℃ で加熱溶融する手法(具体的には下記実施例779参照)、メタンスルホン酸 溶媒中でメチオニンを添加し60℃~150℃で加熱する手法(具体的には 下記実施例326参照)等があり、代表的には三臭化ほう素もしくは三塩化 25ほう素等の市販で入手可能な酸触媒を用いてハロゲン化溶媒、好ましくはジ

78

クロロメタンもしくは1, 2 -  $\odot$  クロロエタン等の反応溶媒中で- 7 8  $\mathbb{C}$   $\sim$ 60℃、最も好適には室温以上で反応させる手法(具体的には下記実施例3 64参照) や、E. Fujitaら、「J. Org. Chem.」、1980年、 45巻、22号、p. 4275-4277に教示されているように、ルイス 酸、好ましくは塩化アルミニウムもしくは臭化アルミニウム存在下、チオー 5 ル類、好ましくはエタンチオールを添加して、ハロゲン化溶媒、好ましくは ジクロロメタンもしくは1,2ージクロロエタン等の反応溶媒中で-78℃ ~60℃、最も好適には室温以上で反応させる手法で都合よく達成される。 本反応は良好な結果(反応時間短縮および収率向上等)を得るため、メトキ シ基1モル当量に対し、ルイス酸とチオール類をそれぞれ3モル当量以上用 10 いることが好ましい。具体的には下記実施例111に記述するとおりである。 また、 $X^1$ がボロン酸 (B (OR<sup>1</sup>)。;  $R^1$ は水素原子) の場合、市販で入 手可能なほう酸トリアルキル、好ましくはほう酸トリメチルもしくはほう酸 トリイソプロピルと、上述のハロゲン金属交換の手法で得ることができ、対 応するアリールリチウム誘導体もしくはアリールマグネシウム誘導体を-5 15 0℃~-100℃で混合し、酸水溶液で精製することによって調製される。 [化合物(4 a') から化合物(2 a)の(工程1)]

化合物(4 a') から化合物(2 a) を製造する工程1として、上述の化合物(6 a; X²は水素原子)を用いた還元的アミノ化反応や、化合物(6 a; X²は水酸基もしくは塩素原子)によるNーアシル化の後にカルボン酸アミド官能基を還元する二段階法等が挙げられる。二段階法の第一段階であるNーアシル化反応は、いくつかの当業者に公知の方法が挙げられ、例えばX²が水酸基の場合、適当なカルボン酸の混成酸無水物もしくは活性エステル(例えばクロロ炭酸エチル、ジシクロヘキシルカルボジイミド、アシルイミダゾール、ニトロフェノール、ペンタクロロフェノール、Nーヒドロキシこはく酸イミドまたは1ーヒドロキシベンゾトリアゾール等の既知の試薬によって

20

25

79

形成される酸無水物もしくはエステル等)を形成させることによって、アミ ノ化合物(4 a')のNーアシル化を達成する手法が挙げられる。X<sup>2</sup>が塩素 原子の場合、例えばピリジン、ルチジン、キノリンまたはイソキノリン等の 塩基性溶媒中で室温以上の温度で反応させる手法や、アルカリ水溶液、好ま しくは水酸化ナトリウムもしくは水酸化カリウム等の水溶液とハロゲン化溶 媒、好ましくはジクロロメタンもしくは1,2-ジクロロエタン等の2層分 配系で反応させるSchotten-Baumann法(下記製造例87参 照) 等が挙げられる。また、他の好ましい反応条件は、三級アミンを塩基に 用いた下記製造例86に記述する常法が挙げられる。本反応は、少なくとも 1 当量の酸捕集剤として三級アミン、好ましくはトリエチルアミンもしくは N. Nージイソプロピルエチルアミンが添加された不活性溶媒、好ましくは テトラヒドロフランもしくは1,4-ジオキサン中で行い、所望であれば、 4-ジメチルアミノピリジンや4-ピロリジノピリジン等のアシル化触媒を 使用してもよい。反応温度は、出発原料、使用する試薬により異なり、アシ ル化反応を完結させるのに足りる温度であれば特に限定されないが、好まし くは室温~100℃である。

5

10

15

20

25

本反応の第二段階であるカルボン酸アミド官能基の還元反応は、いくつかの当業者に公知の方法が挙げられ、例えばジエチルエーテルもしくはテトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、市販で入手可能なボランもしくは水素化リチウムアルミニウムを用いて加熱する還元反応が挙げられ、具体的には、下記実施例337で記述する常法が挙げられる。本反応で用いる溶媒は、出発原料、使用する試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解する不活性溶媒であれば特に限定はされないが、最も好適にはジエチルエーテルもしくはテトラヒドロフラン等のエーテル類であり、反応温度は好ましくない副生成物の形成を促進することなく還元反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは0℃〜室温である。好ましい反応条

80

件では、本反応は $0.1\sim12$ 時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。さらに本反応は、出発原料のアミド官能基1モル当量に対して3当量以上の水素化リチウムアルミニウムを不活性溶媒、好ましくはジエチルエーテルもしくはテトラヒドロフランに懸濁後、0℃で水素化リチウムアルミニウムと同一当量の塩化アルミニウムを添加し、好ましくは $0.1\sim1$ 時間攪拌の後、出発原料を加える手順がより好ましい。

[化合物(4 a') から化合物(2 b)の(工程1)]

5

10

15

20

25

化合物(4 a')から化合物(2 b)を製造する工程1として、例えば上述 の化合物(6b; X¹は塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等のハロゲン 原子またはトリフレート)を用いた遷移金属触媒によるNーアリール化反応 が挙げられ、具体的には下記実施例116に記述するとおりである。本反応 の反応条件は出発原料、溶媒および遷移金属触媒によって異なるが、本反応 様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることがで きる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1. 4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレ ン、1-メチル-2-ピロリドン、N,N-ジメチルホルムアミドまたはジ メチルスルホキシドであり、より好ましくはテトラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、ベンゼンまたはトルエンである。反応温度はカップリング反応 を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは60℃~120℃ である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、より好ましくは窒 素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、この反応は1~ 24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視でき る。遷移金属触媒は好ましくは公知のパラジウム錯体であり、より好ましく は酢酸パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジ ウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン) パラジウム(0)また はトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)等の公知のパラジ

81

ウム錯体が挙げられる。さらに本反応は良好な結果(必要な反応温度の低減、 反応時間短縮または収率向上等)を得るため、燐配位子(好ましくはトリフ エニルホスフィン、トリーoートリールホスフィン、トリーtertーブチ ルホスフィン、2, 2'ービス(ジフェニルホスフィノ)ー1, 1'ービナ フチル、1, 1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンまたはXan 5 tphos (P. W. N. M. van Leeuwenb, Tetrahe dron Lett.」、1999年、40巻、19号、p. 3789-37 90を参照)等)もしくはS. P. Nolanら、「Org. Lett.」、 1999年、1巻、8号、p. 1307-1309に記載されているような イミダゾリウム型カルベン配位子を添加してもよい。また本反応は、塩基の 10 存在下で好ましい結果を与えることができ、この際使用する塩基は、本反応 様のカップリング反応で使用されるものであれば特に限定されないが、好ま しくは、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、リン酸カリウム、 ナトリウムtertーブトキシド、カリウムtertーブトキシドまたはリ 15チウムヘキサメチルジシラジド等である。

また、S. L. Buchwaldら、「Org. Lett.」、2002年、4巻、4号、p. 581-584に記載されているように、遷移金属触媒として銅錯体、好ましくはよう化銅(I)を用いた場合、反応溶媒としてアルコール類、好ましくはイソプロピルアルコールを用い、良好な結果(反応時間短縮および収率向上等)を得るため反応系内にジオール類(好ましくはエチレングリコール等)もしくはフェノール類(好ましくは2, 6ージメチルフェノール等)を添加してもよい。

20

25

また、化合物(4a')から化合物(2b)を製造する工程 1 として、上述のボロン酸化合物(6b;  $X^1$  はB( $OR^1$ ) $_2$ ;  $R^1$  は水素原子)を用いた銅触媒によるカップリング反応が挙げられ、例えば、D.M.T.Chanら、「Tetrahedron Lett.」、<math>1998年、39巻、19号、p.

82

2933-2936にその手法が記載されている。

[化合物(2a)もしくは(2b)から化合物(2c)もしくは(2d)の(工程2)]

化合物(2a)もしくは化合物(2b)から化合物(2c)もしくは化合 物(2d)を製造する工程2は、Q¹に隣接する窒素の置換基を修飾する工 5 程である。この変換を行うために様々な当業者に公知の方法が使用できる。 例えば、市販されているかまたは、当業者に公知の手段で合成できる塩化ア シルもしくは臭化アシル等のアシル化剤か、上述したようなジシクロヘキシ ルカルボジイミド、アシルイミダゾールまたは1-ヒドロキシベンゾトリア 10 ゾール等の既知の試薬によって形成される適当なカルボン酸の活性エステル 類等または適当なカルボン酸無水物もしくは混成無水物と反応させてNーア シル化する手法や、クロロ炭酸エチル等によるN-カルバメート化(下記実 施例135参照)もしくは上述のN-アシル化の後に、さらに前記で述べた ような条件下でカルボン酸アミド官能基を還元する手法や、市販で入手可能 であるか、または、当業者に公知の手段で合成できるアルデヒド類による前 15 記で述べたような条件下での還元的アミノ化等が挙げられる。また、市販で 入手可能であるか、または、当業者に公知の手段で合成できるハロゲン化ア ルキル、好ましくは塩化、臭化またはヨウ化アルキルか、トリフレート、メ タンスルホネートまたはpートルエンスルホネート等のアルキル化剤を用い たN-アルキル化が挙げられ、具体的には下記実施例119に記述する常法 20 がある。

## (一般的製造法1-2)

一般的製造法 1-2で示した合成経路に従い、化合物(4a'')と化合物(6a')から、当業者に公知のFriedelle 1-Crafts アシル化反応 によって、化合物(4a'')の $X^a$ と化合物(6a')の $X^b$ が所望の変換を 受け、 $Q^1$ と $Y^1$ がカルボニル基を介して結合することで、化合物(2e)を

製造できる。本反応では、 $X^{\alpha}$ と $X^{\beta}$ は相異なって水素原子もしくは-C(=O) C1であり、水素原子の場合にはアシル受容体となるため、最も好適に は水素原子のoーもしくはp一位に電子供与基、好ましくはアミノ基、水酸 基またはアルコキシ基等を有するとよい。化合物(4 a '')は、市販されて いるかまたは、当業者に公知の方法により合成可能であり、カルボン酸誘導 体は前述のとおり塩化チオニルもしくは塩化オキサリル等のハロゲン化剤で カルボン酸クロリド( $X^{\alpha}$ は-C(=O)C1)に容易に変換できる。また、 化合物(6 a') は市販されているかまたは、上述の化合物(6 a) と同様の. 手法で製造可能である。Friedel-Craftsアシル化反応は、操 作性・攪拌性の観点から溶媒の存在下に行うことが好ましく、用いる溶媒は、 出発原料、使用する試薬により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある 程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはジクロロメタンも しくは1、2-ジクロロエタン等のハロゲン化溶媒である。本反応に用いる 好ましいルイス酸としては塩化すず (IV)、塩化鉄 (III)、塩化チタン (IV)、三フッ化ほう素ージエチルエーテル錯体、塩化アルミニウム、塩化 ジメチルアルミニウムまたはトリメチルアルミニウム等が挙げられ、最も好 適には塩化アルミニウムが挙げられる。反応温度は特に限定されず当該アシ ル化反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは0℃ない しは加熱還流下で行うとよい。好ましい反応条件では、この反応は1~24 時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視でき、望 ましくない副生成物は公知のクロマトグラフィー技術により除くことができ る。具体的には下記製造例66に記述するとおりである。

5

10

15

20

25

化合物(2e)から化合物(2f)を製造する工程は、カルボニル基を還元してメチレン基に変換する工程である。本工程に好適な手法としては、いくつかの当業者に公知の方法が挙げられ、例えば、「日本化学会編第4版実験化学講座(第26巻)有機合成VIII-不斉合成・還元・糖・標識化合物

84

-」、丸善株式会社、1992年4月、p. 176-178、p. 197-2 03およびp. 259-263に記載されているような、当業者に公知のニ ッケル、パラジウムまたは白金等の貴金属触媒を用いた接触水素化、ヒドロ シランによる還元、Wolff-Kishner還元(具体的には下記製造 例204を参照)、Clemmensen還元、あるいはカルボニル基をジチ 5 才化後ラネーニッケルにより脱硫する反応等が挙げられる。また、カルボニ ル基を水素化ほう素ナトリウム等の代表的な市販の還元剤を用いて還元して 対応するアルコール誘導体に変換後、貴金属触媒で接触水素化を行うかある いは、ヒドロシランにより還元する手法や、上述のアルコール誘導体をキサ ント酸エステルに変換後、水素化トリブチルすず等を用いラジカル経由で還 10 元する当業者に公知のBarton-McCombie法等が挙げられ、具 体的には、前記に述べたカルボン酸アミドの還元の際に用いられる下記実施 例337の手法によって一工程で所望のメチレン化合物(2 f)を製造でき ることを見出している。

15 また、化合物(2 f)においてQ<sup>1</sup>が窒素原子の場合、上述の化合物(6 b;  $X^1$ は塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等のハロゲン原子であるか、トリフレート、メタンスルホネートまたはp-トルエンスルホネート等のスルホネート類が最も好適で、 $Y^1$ は-CH $_2$ -もしくは-(CH $_2$ ) $_2$ -が最も好適である)を用いた上述の条件下でのN-アルキル化反応を用いることで20 対応するN-アルキル化合物(2 f)が得られ、具体的には、下記製造例68に記述するとおりである。

また、化合物(2 a ~ 2 f)において、 $X^1$ 、がジアゾニウム塩類( $N_2^+$   $X''^-$ ; X'' はクロリド、ブロミドまたはテトラフルオロボレートである)である場合、対応するアミン化合物をジアゾ化反応に供することでジアゾニウム誘導体(2 a ~ 2 f)を製造することができる。ジアゾ化反応条件は対応するアミンの性質によって著しく異なり、また反応を阻害しない限りにお

25

いて限定されるものではないが、「日本化学会編新実験化学講座(第14巻) 有機化合物の合成と反応 I」、丸善株式会社、1977年11月、p. 383 -388年に記載されている当業者に公知の方法を用いて所望のジアゾニウ ム塩類(2a)を製造できる。

X¹,がボロン酸もしくはボロン酸エステル類(B(OR¹)₂; R¹は水素原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基またはnーブチル基等の低級アルキル基である)である場合、X¹,がハロゲン原子、好ましくは臭素原子もしくはヨウ素原子である化合物に対して、前記に述べた条件下でハロゲン金属交換、ほう酸トリアルキルとの反応、酸水溶液による精製を段階的に行うことにより対応するボロン酸誘導体(2a~2f)が製造でき、具体的には下記製造例78に記述するとおりである。また、ハロゲン金属交換を行わずに、遷移金属触媒、好ましくはパラジウム錯体を用いた、市販で入手可能なジボロン化合物、好ましくはビス(ピナコラート)ジボロン等との公知のクロスカップリング反応によってボロン酸エステル類(2a~2f)が製造可能である。

 $X^{1}$ 、がトリアルキルすず類( $Sn(R^{1})_{3}$ ;  $R^{1}$ は前記定義と同意義である)である場合、ハロトリアルキルすず、好ましくは市販で入手可能な塩化トリメチルすずもしくは塩化トリブチルすずと、ハロゲン金属交換により調製されるアリールリチウム誘導体を-50~~-100~で混合することによってアリールすず誘導体(2a~2f)が製造でき、具体的には下記製造例 74に記述するとおりである。また、同様のアリールすず誘導体(2a~2f)を製造するための代替経路としては、ビス(トリアルキル)すず、好ましくは市販で入手可能なビス(トリブチル)すずもしくはビス(トリメチル)すずと、対応するハロゲン化物(好ましくは塩化物、臭化物またはヨウ化物で、最も好適には臭化物)もしくはスルホネート類(最も好適にはトリフレート)の遷移金属触媒を用いたカップリング反応が挙げられ、具体的に

20

25

86

は下記製造例 7 6 に記述するとおりである。遷移金属触媒は好ましくは公知のパラジウム錯体であり、より好ましくはテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)等の公知のパラジウム錯体が挙げられる。本反応において出発原料がトリフレートの場合、良好な結果(反応時間短縮および収率向上等)を得るため、塩化リチウムもしくは塩化テトラブチルアンモニウム等の塩を添加してもよい。具体的には下記製造例 6 9 に記述するとおりである。

## (一般的製造法1)

5

25

[化合物(1a)の調製]

一般的製造法1における化合物(1a)は、市販されているものでもよい 10 し、市販されていない場合、当業者に公知の手段で調製してもよい。好まし くは、化合物 (2 a ~ 2 f) を製造するのと同様の手法を用いて所望の誘導 体が製造できる。例えば、前記に述べたX1'の置換基変換と同様の技術を 用いることで、インドール、ベンゾチアゾール、ベンゾオキサゾール、ベン 15 ゾイミダゾール、イミダゾピリジン、ベンゾチオフェンまたはベンゾフラン 等の2位もしくは3位に、ハロゲン原子、ジアゾニウム塩類、ボロン酸エス テル類またはトリアルキルすず類を有する化合物 (1 a) が容易に得られる し、市販で入手可能な1-もしくは2-ブロモナフタレンの臭素原子を対応 するボロン酸エステルもしくはトリアルキルすず官能基に変換できるし、対 20 応するキノリン、イソキノリン、キナゾリンまたはキノキサリン等から所望 のハロゲン化物、ジアゾニウム塩類、ボロン酸エステル類またはトリアルキ ルすず類を有する化合物(1a)を得ることもできる。

また、対応するハロゲン化アリール誘導体と市販で入手可能なトリブチル (ビニル)すず等から当業者に公知のStille カップリング反応により スチレン誘導体(1a; Wは-CH=CH-であり、Lは単結合、 $X^1$ は水素原子である)が、また市販で入手可能なトリメチルシリルアセチレンとの

園頭反応の後、アルカリ性条件下で脱シリル化反応を行うことにより、アセチレン誘導体(1a; Wは $-C \equiv C - c$  であり、L は単結合、 $X^1$  は水素原子である)が、それぞれ調製できる。例えば、R. P. HSUNGら、「Tet rahedron Lett.」、1995年、36巻、26号、p. 4525 -4528に記載されており、具体的には下記製造例 117 に記述するとおりである。

第一工程の臭素化反応は、操作性・攪拌性の観点から溶媒の存在下に行うことが好ましく、用いる溶媒は、出発原料、使用する試薬により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、臭素を用いる場合、好適にはエーテル類、最も好適にはジエチルエーテルである。良好な結果 (副生成物の低減および収率向上等) を得るために、臭素は1.1~1.5当量用い、室温で徐々に滴下するとよい。本反応では副生成物としてケトンの $\alpha$ 位が二臭素化された化合物が得られるが、これは公知のクロマトグラフィー技術で除去することが可能であり、また前記の副生成物が混入していたとしても、第二工程の還元反応で副生成物の2つの臭素原子のうちの一方を脱臭素化できるため、厳密な精製を要しないのが特長

88

である。臭素化剤として臭化銅(II)を2当量用いる場合には、前記の副生成物は生じない(下記製造例95を参照)。反応温度は、臭素を用いる場合室温で完了し、臭化銅(II)を用いる場合加熱が必要で、好ましくは60 $^{\circ}$ ~100 $^{\circ}$ である。

第二工程の水素化ほう素ナトリウムによる還元反応においては、反応溶媒として、アルコール類、好ましくはメタノール、エタノール溶媒が用いられる。反応温度は還元反応を完結させるのに足りる温度であれば特に限定されないが、好ましくは室温である。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。
 所望のアルコール誘導体が結晶の場合、懸濁液をろ過、水洗に付すことにより精製が可能であり、結晶が析出しない場合は有機溶媒、好ましくはジエチルエーテル、酢酸エチルまたはクロロホルム等で抽出することにより精製で

きる。

第三工程の脱水反応は、操作性・攪拌性の観点から溶媒の存在下に行うことが好ましく、用いる溶媒は、出発原料、使用する試薬により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはベンゼン、トルエンまたはキシレン等の炭化水素系溶媒である。本反応は酸触媒、好ましくはpートルエンスルホン酸等の有機酸の使用が良好な結果を与える。反応温度は系内に生成する水を共沸して除去する目的から、使用する溶媒の沸点以上の温度、好ましくは80~140℃である。好ましい反応条件では、この反応は0.5~5時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視でき、望ましくない副生成物は慣用のクロマトグラフィー技術で監視でき、望ましくない副生成物は慣用のクロマトグラフィー技術により除くことができるが、出発原料が消失した時点で反応を終結させることが好ましい。具体的には下記製造例106に記述するとおりである。

以上の3工程の手段と同様の技術を用いることにより、例えばD. Led

89

nicerら、「J. Org. Chem.」、1971年、36巻、22号、p. 3260-3266の記載に準じて合成可能な置換されてもよい1-テトラロン化合物を出発原料として、対応する2-ブロモジヒドロナフタレン誘導体(1a)を調製できる。またT. Ohtaら、「Chem. Pharm. Bull.」、1977年、25巻、9号、p. 2788-2789の記載に準じて合成可能な置換されてもよいクロマノン誘導体を出発原料として、対応する3-ブロモクロメン誘導体(1a)も調製できる。

5

10

15

20

25

また、好ましい化合物(1a)の1つである化合物(1a;Wは-CH= CXーであり、Rは置換されてもよいC2アルキル基で、Xと一緒になって 6 員環を形成し、Lは単結合であり、X<sup>1</sup>はトリフレートである)は、対応 する2ーテトラロン誘導体を塩基性条件下でエノール化した後、適当なトリ フルオロメタンスルホン酸誘導体と反応させて得ることができる。本反応で 用いる溶媒は、出発原料、使用する試薬により異なり、また反応を阻害せず 出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないが、好適にはエ ーテル類、最も好適にはテトラヒドロフランである。本反応ではケトンのエ ノール化のために塩基が必要であり、好ましくは市販で入手可能なピリジン、 ルチジンまたは2, 6-ジーtert-ブチル-4-メチルピリジン等の塩 基性物質や、水素化ナトリウム等のアルカリ金属水素化物、ブチルリチウム、 リチウムジイソプロピルアミド (LDA)、リチウムヘキサメチルジシラジド またはカリウムtertーブトキシド等であり、より好ましくはリチウムへ キサメチルジシラジドである。トリフレート化剤としては、例えば適当なス ルホン酸無水物もしくは混成スルホン酸無水物、好ましくは市販で入手可能 なトリフルオロメタンスルホン酸無水物や、適当なスルホン酸誘導体、最も 好適にはN-フェニルトリフルオロメタンスルホンイミドが用いられる。本 反応では望ましくない副生成物としてエノールトリフレートの位置異性体が 得られるが、反応温度を低く(−78℃)保つことで副生成物の形成を抑え

ることができる。塩基とトリフレート化剤はそれぞれ少なくとも1当量が必要であり、好ましい反応条件では0.  $5\sim5$ 時間で反応が完了する。具体的には下記製造例82に記述するとおりである。

前記のトリフレート化反応と同様の技術を用いることにより、E. C. Taylorら、「Tetrahedron Lett.」、1977年、18巻、21号、p. 1827-1830の記載に準じて合成可能な2ーベンゾシクロヘプタノン誘導体を出発原料として、対応するベンゾシクロヘプテニルトリフレート誘導体(1a)等を得ることができる。また、トリフレート類は、前記に述べたビス(トリアルキル)すずによる遷移金属触媒を用いた公知のカップリング反応を用いて対応するトリアルキルすず誘導体(1a)に変換することができ、具体的には下記製造例69に記述するとおりである。

5

10

20

E. Bondinellら、「EP285287」の記載に準じて製造できる。[化合物(3)の製造]

化合物 (3) は、一般的製造法 1 の合成経路に従い、化合物 (1 a) と化合物 (2 a  $\sim$  2 f) の遷移金属触媒を用いたカップリング反応により製造できる。 $X^1$ が水素原子で、 $X^1$ 、がハロゲン原子もしくはトリフレートの場合、

前記に述べたような条件下における遷移金属触媒を用いた一級もしくは二級 アミン類(1 a)のN-アリール化反応や、アセチレン化合物類(1 a)の 園頭反応、スチレン類(1 a)の溝呂木-Heck反応等を用いることができる。

溝呂木-Heck反応の反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テト

ラヒドロフラン、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタン、ベンゼ ン、トルエン、1-メチル-2-ピロリドンまたはN, N-ジメチルホルム アミドであり、より好ましくはアセトニトリル、テトラヒドロフラン、1. 4-ジオキサンまたはN, N-ジメチルホルムアミドである。反応温度はカ ップリング反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室 温~100℃である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、より 好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、こ の反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技 術で監視できる。遷移金属触媒は好ましくはパラジウム錯体であり、より好 ましくは酢酸パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン) パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(O) またはトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)等の公知のパ ラジウム錯体が挙げられる。さらに本反応は良好な結果(必要な反応温度の 低減、反応時間短縮または収率向上等)を得るため、燐配位子(好ましくは トリフェニルホスフィン、トリーoートリールホスフィン、トリーtert ーブチルホスフィンまたは2-(ジーtertーブチルホスフィノ)ビフェ ニル等)を添加してもよい。また本反応は、塩基の存在下で好ましい結果を 与えることができ、この際使用する塩基は、本反応様のカップリング反応で 使用されるものであれば特に限定されないが、好ましくは、トリエチルアミ ン、N, N-ジイソプロピルエチルアミンまたはN, N-ジシクロヘキシル メチルアミン等である。具体的には下記実施例107に記述するとおりであ る。

5

10

15

20

また、X<sup>1</sup>、がボロン酸もしくはボロン酸エステルの場合、スチレン化合物(1a)に対して上述の溝呂木-Heck反応と類似の変換が可能であり、 対応するスチルベン化合物(3)が製造できる。A. Moriら、「Org. Lett.」、2001年、3巻、21号、p. 3313-3316に記載さ

92

れているように、遷移金属触媒、好ましくは公知のパラジウム錯体、より好ましくは酢酸パラジウム(II)もしくはジクロロベンゾニトリルパラジウム(II)を用い、テトラヒドロフランもしくはN、N-ジメチルホルムアミドを溶媒として $50\sim100$   $\mathbb{C}$  で反応し、より好ましくは0 価パラジウムの再酸化剤として酢酸銅(II)を添加するとよい。

5

10

X¹とX¹' が相異なって、トリアルキルすずまたはハロゲン原子もしくは

15 トリフレートのいずれかの場合、当業者には公知の反応である遷移金属触媒を用いたSti11eカップリング反応により化合物(3)が得られる。本反応の反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1,20 4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、1ーメチルー2ーピロリドン、N,Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシドであり、より好ましくはテトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、N,Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシドである。反応温度はカップリング反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、より好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好まし

い反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のク ロマトグラフィー技術で監視できる。遷移金属触媒は好ましくは公知のパラ ジウム錯体であり、より好ましくは酢酸パラジウム(II)、ジクロロビス(ト リフェニルホスフィン) パラジウム (II)、テトラキス (トリフェニルホス フィン) パラジウム(0) またはトリス(ジベンジリデンアセトン) ジパラ 5 ジウム(0)等の公知のパラジウム錯体が挙げられる。さらに本反応は良好 な結果(必要な反応温度の低減、反応時間短縮または収率向上等)を得るた め、燐配位子(好ましくはトリフェニルホスフィン、トリーoートリールホ スフィンまたはトリーtertーブチルホスフィン等)を添加してもよい。 10 また本反応は、ハロゲン化金属または4級アンモニウム塩等、好ましくは塩 化銅(I)、よう化銅(I)、塩化リチウムまたは塩化テトラブチルアンモニ ウム等を添加してもよく、具体的には下記実施例1に記述するとおりである。  $X^1$ と $X^1$ 'が相異なって、ボロン酸もしくはボロン酸エステルまたはハロ ゲン原子もしくはトリフレートのいずれかの場合、当業者には公知の反応で ある遷移金属触媒を用いた鈴木-宮浦カップリング反応により化合物(3) 15 が得られる。本反応の反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって 異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法 を用いることができる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テトラヒ ドロフラン、1, 4ージオキサン、1, 2ージメトキシエタン、2ーメトキ 20 シエチルエーテル、ベンゼン、トルエン、キシレン、1-メチル-2-ピロ リドンまたはN, Nージメチルホルムアミドであり、より好ましくはテトラ 1-メチル-2-ピロリドンまたはN, N-ジメチルホルムアミドである。 反応温度はカップリング反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、 好ましくは室温~100℃である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下 25 で行い、より好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応

条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマト グラフィー技術で監視できる。遷移金属触媒は好ましくは公知のパラジウム 錯体であり、より好ましくは酢酸パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフ ェニルホスフィン) パラジウム (II)、テトラキス (トリフェニルホスフィ ン) パラジウム(0) またはトリス(ジベンジリデンアセトン) ジパラジウ 5 ム(0)等の公知のパラジウム錯体が挙げられる。さらに本反応は良好な結 果(必要な反応温度の低減、反応時間短縮または収率向上等)を得るため、 燐配位子(好ましくはトリフェニルホスフィン、トリーοートリールホスフ ィンまたはトリーtertーブチルホスフィン等)を添加してもよい。また 本反応は良好な結果を得るため、4級アンモニウム塩、好ましくは塩化もし 10 くは臭化テトラブチルアンモニウム等を添加してもよい。本反応は塩基の存 在下において好ましい結果を得ることができ、この際、使用する塩基は、出 発原料、使用する溶媒等により異なり特に限定されるものではないが、好ま しくは水酸化ナトリウム、水酸化バリウム、フッ化カリウム、フッ化セシウ ム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムまたはリン酸カリウム等 15 であり、具体的には下記製造例79もしくは下記実施例24に記述するとお りである。

また、 $X^1 \& X^1$ 'が相異なって、ボロン酸もしくはボロン酸エステルまたはジアゾニウム塩( $N_2^+ X$ ''  $^-$ ; X''はクロリド、ブロミドまたはテトラフルオロボレートであり、最も好適にはテトラフルオロボレートである)のいずれかの場合、J-P. Genetら、「Tetrahedron Lett.」、1996年、37巻、22号、p. 3857-3860に記載されている手法を用い、遷移金属触媒を用いた鈴木一宮浦カップリング反応様の条件にて、化合物(3)が製造できる。具体的には下記製造例 114に記述するとおりである。

[化合物(3)から化合物(3')]

20

25

95

化合物(3)から化合物(3')を製造する工程は、R'及び/またはR'"を官能基変換する工程である。本発明にかかる化合物(3')におけるR'及び/またはR'"の置換基は当業者に公知の種々の反応により変換することができる。

5 即ち、①R'及び/またはR''がアルコキシ基の場合、アルコキシ基からの官能基変換としては、例えば脱保護によりアルコールもしくはフェノール誘導体に変換する方法が挙げられ、前記に述べたようにヒドロキシ保護基の脱離については多くの公知の文献、例えば、合成参考文献1等に数多く記載されている。本法により生じるアルコールもしくはフェノール誘導体は、さらに前記に述べたようなカルボン誘導体との脱水縮合やカルボン酸もしくはスルホン酸クロリドとの反応により対応するエステル化合物に変換することができるし、光延反応やハロゲン化合物との縮合反応によりエーテル化合物等が容易に得られる。

②R'及び/またはR'"がニトロ基の場合、ニトロ基からの官能基変換としては種々の反応が知られており、その方法および変換による結果物は特に限定されないが、例えば還元反応によりアミン誘導体に変換する方法が挙げられる。還元条件は、通常特に限定されないが、好ましい条件としては鉄、亜鉛またはすずを酸性条件にて作用させる方法、ニッケル、パラジウム、ロジウム、ルテニウム、白金あるいはそれらの錯体を触媒とする接触水素化法をが挙げられる。本還元反応により生じるアミン誘導体を用いれば、さらにアミド化合物、カルバメート化合物、スルホンアミド化合物、ハロゲン化合物または置換アミン化合物等に容易に変換することができる。

③R'及び/またはR'"がホルミル基の場合、ホルミル基からの官能基変換としては種々の反応が知られており、その方法および変換による結果物は特に限定されないが、例えば酸化反応によりカルボン酸誘導体に変換する方法が挙げられる。本法により生じるカルボン酸誘導体は、さらに、公知の方

25

96

法等によって容易にエステル化合物、ケトン化合物等に変換することができる。また、当該カルボン酸誘導体からは、還元反応により対応するアルコール誘導体を、また還元的アミノ化反応により対応するアミン誘導体を、そして有機金属試薬の付加反応により2級アルコール化合物を、さらにはWitig反応により多様なアルキル誘導体等を容易に製造することができる。

④R'及び/またはR''がハロゲン原子の場合、置換基としてのハロゲン原子の官能基変換法としては、例えば遷移金属触媒を用いた置換反応によりニトリル誘導体に変換する方法が挙げられる。その他、例えば有機リチウム、有機マグネシウム、有機すず、有機亜鉛、有機ボロン酸誘導体等を経由して容易に多種多様な化合物に変換することができる。

## [一般的製造法2]

5

10

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

## 一般的製造法2

(式中、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^a$ 、 $R^b$ 、R、R'、R'、W、L 、 $X^1$ および $X^1$  は前記定義と同意義である。)

前記製造法 2 は、一般的製造法 1 で得られる化合物(1 a)とニトロ化合物(4 a)の遷移金属触媒を用いたカップリング反応で $Q^2$  と L を結合させるかまたは、化合物(1 b)とニトロ化合物(4 b)のカップリング反応でR およびR'、で置換されたベンゼン環とWを結合させることによりニトロ化合物(1 5)を製造し、ニトロ基を還元してアミン化合物(5 a)に変換後、一般的製造法 1 に示したような工程に従い $Q^1$  に隣接する窒素原子の置換基を修飾して化合物(5 b)を経て、さらに一般的製造法 1 で示した工程に従いR'及び/またはR'、を修飾し、本発明にかかる化合物(5 b')を製造する方法である。

[化合物(1 b) の調製]

5

10

15

化合物(1b)は、市販されているかまたは、一般的製造法1で示した化合物(1a)を製造するのと同様の技術を用いて、所望のハロゲン化物、スルホネート誘導体(好ましくはトリフレート)、ジアゾニウム塩類、ボロン酸もしくはボロン酸エステル類またはトリアルキルすず誘導体等を得ることができる。例えば化合物(1b)がR'、が2以上でR'、が互いに結合して5~8員環を形成する場合、好ましくは市販されているブロモインダノン誘導体等を出発物質として、下記実施例78に記述する手法で製造できる。

20 また、好ましい $\beta$  - ハロスチレン化合物(1a; Wは-CH=CH-であり、Lは単結合であり、 $X^1$ はハロゲン原子である)は、S. Royら、I. Org. Chem.」、1997年、62巻、1号、p. 199-200に記載されているような、酢酸リチウムを触媒に用いたN-ハロこはく酸イミドによる $\alpha$ ,  $\beta$ -不飽和カルボン酸(好ましくは桂皮酸類)のハロ脱カルボキシル化反応によって製造可能であり、具体的には下記製造例111に記述するとおりである。

99

[化合物(4a)の調製]

化合物(4a)は、市販されているかまたは、一般的製造法1で示した化 合物(2a)を製造するのと同様の技術を用いて、所望のハロゲン化物、ス ルホネート誘導体 (好ましくはトリフレート)、ジアゾニウム塩類、ボロン酸 もしくはボロン酸エステル類またはトリアルキルすず誘導体等として得るこ 5 とができる。例えば化合物(4a)の好適な例の1つである化合物(4a;  $X^{1}$ , はハロゲン原子、好ましくは塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子) は、市販で入手可能であるか、対応するアミン化合物を当業者に公知のSa ndmeyer反応に付すことで得ることができる。また、対応するアミン 10 化合物は当業者に公知のジアゾ化反応を用いれば、所望のジアゾニウム塩(4  $a; X^{1}$ ,  $dN_{2}+X'$ , T; X', dDDJF, DDJFボレートである)として得ることもできる。好ましい化合物(4a)の1つ である化合物( $4a; X^1$ )はスルホネート、好ましくはトリフレート)は、 対応するフェノール誘導体に対して一般的合成法1で述べたような手法を用 いて容易に得ることができる。また、前記のハロゲン化物もしくはトリフレ 15 ートは、一般的合成法1で述べたような手法を用いてボロン酸もしくはボロ ン酸エステル類またはトリアルキルすず誘導体に変換することが可能である · (下記製造例76参照)。

[化合物(4b)の調製]

20 化合物(4b)は、市販で入手可能であるか、または、当業者に公知の方法で製造することができ、好ましい化合物(4b)の1つである化合物(4b;Wは-CH=CH-であり、Lは単結合である)は当業者に公知のStilleカップリング反応を用いることで、対応する化合物(4a; X¹,はハロゲン原子もしくはトリフレート)と市販のトリブチル(ビニル)すず25 等から合成可能であり、別の好ましい化合物(4b;Wは-C≡C-であり、Lは単結合である)は当業者に公知の園頭反応を用いることで合成でき、代

100

表的には下記製造例117に記述するとおりである。また、別の好ましい化合物(4b; Wは式

5

であり、Lは単結合である)は、前記の化合物(4a; X1'はハロゲン原 子、好ましくは臭素原子もしくはヨウ素原子)を出発原料として、当業者に 公知のStilleカップリング反応でビニル誘導体(4a; X1'はCH。 =CH-である) に変換し、K. Achiwaら、「Chem. Pharm. Bull.」(1985年、33巻、7号、p. 2762-2766)の記載 10 に準じて1、3-双極子付加反応を行ってN-ベンジルピロリジン環を形成 した後、Nーベンジル基の脱離反応を行うことにより製造することができる。 前記の1、3-双極子付加反応は、当業者に公知であり、出発原料のビニル 誘導体(4a)に対し、市販で入手可能なNーベンジルーNー(メトキシメ チル) -N-トリメチルシリルメチルアミンを少なくとも1当量用い、酸触 15 媒、最も好適にはトリフルオロ酢酸を加え、ジクロロメタン等の不活性溶媒 中室温で反応させ、酸性条件下で反応系内に生成するアゾメチンイリドと化 合物(4a)のビニル基の間で1,3-双極子付加環化が生じ、対応するピ ロリジン環を形成するものである。本反応は、E. Laborde、「Tet rahedron Lett.」、1992年、33巻、44号、p. 660 20 7-6610に教示されているように、環化に必要なフロンティア電子軌道 エネルギー上の理由により、ビニル基と結合する芳香環上に電子求引性官能 基を有することが環化に有利であることから、ビニル基のの一位にニトロ基 をもつ化合物(4 a)を用いた場合、所望の反応を達成するのに都合がよい。 25具体的には、下記製造例103に記述するとおりである。N-ベンジル基の

脱離反応は、当業者に公知の反応で行うことができ、例えば、ニッケル、パ ラジウムまたは白金などの貴金属触媒を用いた接触水素化等が挙げられるが、 ニトロ基が還元されるのを防ぐため、R. A. Olofsonら、「J. Or g. Chem.」、1984年、49巻、11号、p. 2081-2082に 5 記載されているような3級アミンで有用な脱アルキル化剤(好ましくはクロ ロぎ酸1-クロロエチル (ACE-C1)) を用いることが好ましい。反応温 度は脱アルキル化に伴って起こる1-クロロエトキシカルボニル化反応を完 結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは60~150~であ る。本反応で用いる溶媒は出発原料、試薬等によって異なるが、好ましい溶 10 媒としては、ジクロロメタン、クロロホルムまたは1,2-ジクロロエタン 等のハロゲン溶媒や、ベンゼンもしくはトルエン等の炭化水素系溶媒であり、 より好ましくは、1,2-ジクロロエタンもしくはトルエンである。1-ク ロロエトキシカルボニル基は、メタノールを加えて加熱(好ましくは60℃ ~150℃) することにより、アセトアルデヒドジメチルアセタールと炭酸 15 ガスを発生して分解するため、所望の脱ベンジル化が達成できる。ピロリジ ン化合物(4b)の水溶性が高く抽出操作による精製・単離が困難な場合に は、粗生成物を当業者に公知の方法でN-tertーブトキシカルボニル(B o c) 化(下記製造例19参照) して公知のカラムクロマトグラフィー操作 によって精製してから、酸性溶媒、好ましくはトリフルオロ酢酸を用いた当 業者に公知の脱Boc化反応(下記実施例215参照)を行うことにより純 20 度の高い所望のピロリジン化合物(4b)が得られる。具体的には下記製造 例104に記述するとおりである。

[化合物(15)の製造】

化合物(1 a)と化合物(4 a)から化合物(1 5)を製造するカップリ 25 ング反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応 様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることがで

102

き、好ましくは一般的製造法1で説明したような条件下での、鈴木-宮浦カップリング反応、園頭反応、溝呂木-Heck反応またはN-アリール化反応等が挙げられる。

好ましい出発原料として一般的製造法1で述べた2位にブロモ基を有する ジヒドロナフタレン誘導体(1a; Wは-CH=CX-であり、Rは置換さ 5 れてもよいC2アルキル基で、Xと一緒になって6員環を形成し、Lは単結 合であり、X<sup>1</sup>は臭素原子である)を用いた場合、ハロゲン化ニトロ化合物  $(4a; 好適には<math>X^1$ は臭素原子である) とのパラジウム触媒と銅錯体等を 用いたクロスカップリング反応により、公知のUllmann反応様の炭素 一炭素結合反応が達成され、対応する3-アリール-1, 2-ジヒドロナフ 10 タレン誘導体(15;環G、Q<sup>1</sup>、Q<sup>2</sup>、R、R'およびR''は前記定義と 同意義であり、WはーCH=CX-であり、Rは置換されてもよいC2アル キル基で、Xと一緒になって6員環を形成し、Lは単結合である)を製造で きる。本反応は、N. Shimizuら、「Tetrahedron Let t.」、1993年、34巻、21号、p. 3421-3424の記載にある 15 ように、1当量の化合物(1a)と、2当量以上の化合物(4a)と、少な くとも4当量以上の銅と適当な溶媒の存在下で行うことが好ましい。 反応に 用いる好ましい溶媒はジメチルスルホキシドであり、反応温度はカップリン グ反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは100℃〜 20 150℃である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、より好ま しくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、この反 応は0.5~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技 術で監視できる。好ましい遷移金属触媒としてはパラジウム錯体であり、よ り好ましくは塩化パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィ ン) パラジウム (II) またはテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラ 25ジウム(0)等の公知のパラジウム錯体が挙げられる。本反応様の条件を用

103

いることにより、前記の3-ブロモー1, 2-ジヒドロナフタレン(1 a)と類似の構造を有するブロモオレフィン誘導体(好ましくは、クロメンもしくはベンゾシクロヘプテン誘導体)から、対応する所望の化合物(1 5)を製造することができる。また、2, 2-ジメチルー3-ブロモー1, 2-ジヒドロナフタレン誘導体(1 a)のような出発原料を用いた場合にも反応が良好に進行するため、より嵩高い化合物(1 5)を製造することも可能である。本反応で用いる化合物(4 a)において、ブロモ基はニトロ基のo一位にあることが好ましい。望ましくない副生成物は、公知のクロマトグラフィー技術により除去することができる。具体的には、下記製造例107に記述するとおりである。

5

10

15

20

25

好ましい化合物(15)を製造する際に用いられる、2位にニトロ基を有 するトリアルキルすず誘導体(4 a; X<sup>1</sup>'はSn(R<sup>1</sup>)。; R<sup>1</sup>は低級アル キル基であり最も好適にはメチル基もしくはnーブチル基である)を用いた Sti11eカップリング反応は当業者に公知の手法を用いることができる。 この際原料として用いられる好ましい化合物 (1 a) は、市販で入手できる 2-ブロモナフタレン、2-クロロベンゾチアゾールまたは一般的製造法1 で述べた3、4-ジヒドロナフタレン-2-イル トリフレート等が挙げら れる。本反応は、一般的には1当量の化合物(1a)と、1.1当量以上の 化合物(4a)と、少なくとも3当量以上の塩化銅(I)および塩化リチウ ムを用い、適当な溶媒の存在下で行う。反応に用いる好ましい溶媒としては、 N、N-ジメチルホルムアミド、N、N-ジメチルアセトアミド、1-メチ ルー2ーピロリドンまたはジメチルスルホキシドであり、より好ましくはジ メチルスルホキシドである。反応温度はカップリング反応を完結させるのに 足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。好ましい遷 移金属触媒としてはパラジウム錯体であり、好ましくは酢酸パラジウム ( I I)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、テトラ

キス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)またはトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)等の公知のパラジウム錯体が挙げられ、最も好適にはテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)もしくはトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)である。本反応は好ましくは不活性ガス雰囲気下で行い、より好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、この反応は $1\sim2.4$ 時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。本反応と同様の反応条件を用いることにより、化合物( $1a; X^1$ はSn( $R^1$ ) $_3; R^1$ は低級アルキル基、好ましくはメチル基である)と化合物( $4a; X^1$ )は ハロゲン原子(好ましくは臭素原子)もしくはトリフレートである)から、対応する化合物(15)を製造することができる。具体的には、下記製造例 77に記述するとおりである。

また、好ましい化合物(1 a)の1つである $\beta$ ーハロスチレン化合物(1 a;WはーCH=CHーであり、Lは単結合であり、 $X^1$ はハロゲン原子、最も好適にはヨウ素原子である)と、好ましい化合物(4 a)の1つであるトリアルキルすず誘導体(4 a; $X^1$ )はS n( $R^1$ ) $_3$ ; $R^1$ は低級アルキル基であり最も好適にはメチル基もしくはnーブチル基である)から、S. L i e b e s k i n d b、「I. Am. C h e m. S o C.」(I 9 9 6 年、I 1 8巻、I 1 号、I p. I 2 7 4 8 I 2 7 4 9)の記載に準じて所望のスチルベン誘導体(I 5)を得ることができる。本反応は、一般的にはI 当量の化合物(I 1 a)と、少なくともI 当量以上の市販で入手可能であるか当業者に公知の方法で調製できる銅(I )カルボキシレート類(最も好適にはチオフェンI 2 I 2 I 2 I 2 I 3 I 3 を用い、適当な溶媒(最も好適にはI 3 I 4 I 5 I 6 I 7 I 6 I 7 I 7 I 6 I 7 I 8 I 8 I 9

雰囲気下で行い、より好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、通常 0. 1~1時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。具体的には下記製造例 1 1 1 に記述したとおりである。

5 化合物(1b)と化合物(4b)から化合物(15)を製造するカップリング反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは一般的製造法1で述べた条件下での、園頭反応、溝呂木一Heck反応またはN-アリール化反応等が挙げられる。

10 [化合物 (5 a) の製造]

15

化合物 (5 a) は化合物 (1 5) のニトロ基を還元することにより製造できる。本工程は、一般的製造法1における化合物 (4 a) から化合物 (4 a') を製造する工程と同様であり、前記で述べたような条件下で行われるが、例えば、オレフィンを還元せずにニトロ基のみを還元する場合は下記実施例 5 7の手法等を用い、オレフィンもニトロ基と同時に還元する場合はニッケル、パラジウムまたは白金等の貴金属触媒を用いた接触水素化(下記実施例 2 2 を参照)を行うことが好ましい。

[化合物(5b)の製造]

化合物(5b)は当業者に公知の手法でQ¹に隣接する窒素の置換基を修20 飾することで製造でき、好ましくは、一般的製造法1-1の工程2で示した手法に従い製造可能である。すなわち、N-アシル化、N-アシル化の後にカルボン酸アミドを還元する二段階法、還元的アミノ化またはN-アルキル化が好ましく、これらの変換を二度連続して行うとR\*およびRbが水素原子でない化合物(5b)が製造でき、一度行うとR\*またはRbが水素原子でない化合物(5b)を製造することができる。

Nーアシル化の際に、市販されているハロゲン化ハロアシル試薬(好まし

106

くは塩化クロロアセチルもしくは臭化クロロアセチル)を用いることで得られる(下記製造例88を参照)クロロもしくはブロモアセチル体(5b)は、アミン、好ましくは2級アミンと反応させることで対応するアミノアセチル誘導体(5b)に変換することができる(下記製造例89を参照)し、さらにカルボン酸アミドを還元することにより対応するアミノアルキル誘導体(5b)を得ることも可能である。

[化合物(5b')の製造]

化合物 (5 b') は一般的製造法 1 で示した工程に従い、化合物 (5 b) の R 及び/または R N を修飾することで製造できる。

10 [一般的製造法3]

5

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

108

前記製造法 3 は一般的製造法 2 で得られる化合物(5 a)から一般的製造法 1-1 で示した工程 1 に従い化合物(5 c)もしくは化合物(5 e)を製造し、一般的製造法 1-1 で示した工程 2 に従い  $Q^1$  に隣接する窒素の置換基を修飾して化合物(5 d)もしくは化合物(5 f)に変換後、さらに一般的製造法 1 で示した工程に従い R' 及び/または R'' を修飾し、本発明にかかる化合物(5 d')もしくは化合物(5 f')を製造する方法である。また、化合物(5 a)を出発原料として、化合物(5 c)もしくは化合物(5 e)を経由することなく化合物(5 d)もしくは化合物(5 f)を製造する方法である。

[化合物 (6 a) もしくは (6 b) の調製]

化合物(5c)もしくは化合物(5e)の製造に使用する化合物(6a)もしくは化合物(6b)は一般的製造法1-1で述べた同様の手法で調製できる。

「化合物 (5 c) の製造]

5

10

15

20

25

化合物(5a)から工程1に従って化合物(5c)を製造する手法としては、化合物(6a; $X^2$ は水素原子)を用いた還元的アミノ化反応や、化合物(6a; $X^2$ は水酸基もしくは塩素原子)によるN-アシル化の後にカルボン酸アミド官能基を還元する二段階法等が挙げられ、一般的製造法1-1で述べた同様の手法を用いることができる。

「化合物 (5 e) の製造]

化合物(5a)から工程1に従って化合物(5e)を製造する手法としては、化合物(6b;  $X^1$ は塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子等のハロゲン原子またはトリフレート)を用いた遷移金属触媒によるカップリング反応等があげられ、一般的製造法1-1で述べた同様の手法を用いることができ

109

る。

[化合物 (5 d) もしくは (5 f) の製造]

化合物(5c)もしくは化合物(5e)から化合物(5d)もしくは化合 物(5f)を製造する工程2は、Q<sup>1</sup>に隣接する窒素の置換基を修飾する工 程であり、当業者に公知の条件を用いることができ、好ましくは一般的製造 5 法1-1で示した同様の手法を用いることができる。より好ましくはN-ア シル化と還元を連続して行う二段階法、アルデヒド類による還元的アミノ化 またはハロゲン化アルキルもしくはアルキルスルホネート類によるN-アル キル化等の手法が使用できる。また、化合物(5a)を出発原料として、ま ず工程2に示した製造法を適用し、引き続いて工程1に示した製造法を適用 10 することによっても化合物(5d)もしくは化合物(5f)を製造できる。 また、化合物(5a)を出発原料として、好ましいフタル酸誘導体(6a; Aはカルボキシル基、アルコキシカルボニル基またはクロロカルボニル基で 置換される6員芳香環式基であり、Y1は単結合、X2は水酸基もしくは塩素 原子である)を用いると、いくつかの当業者に公知のN-フタロイル化反応 15 によってAとR°が環を形成する環状イミドを経由後、還元反応に供するこ とで化合物(5d)を製造できる。N-フタロイル化反応は、多くの公知の 文献、例えば、合成参考文献1や、T. Toruら、「J. Org. Chem.」 (1997年、62巻、8号、p. 2652-2654) 等に記載されてい る手法を用いることができる。より好ましくは、化合物(5a)とフタル酸 20 誘導体(6a)を酢酸中で加熱して脱水縮合する常法があり、具体的には下 記製造例112に記述するとおりである。AとR°が環を形成するフタルイ ミド誘導体は、当業者に公知の還元反応に供することで、好ましいイソイン ドリン誘導体(5d:Aは置換されてもよい6員芳香式基環であり、R°は 置換されてもよいC1アルキル基でAと結合して環を形成し、Y1は単結合 25 である)に変換できる。

110

[化合物 (5 d') もしくは (5 f') の製造]

化合物(5 d')もしくは化合物(5 f')は一般的製造法1 で示した工程に従い、化合物(5 d)もしくは化合物(5 f)のR,及び/またはR',を修飾することで製造できる。

#### 5 [一般的製造法4]

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

(式中、T、A、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^a$ 、 $R^b$ 、R'、R''、W、R、 $R^1$ 、L、 $X^1$ 、 $X^2$ および $X^3$ は前記定義と同意義を、 $Z^1$ はV'(1=0)と同意義を、Pは酸素原子、硫黄原子または窒素原子の保護基をそれぞれ示し、本製造法においてV'の最も好適な基は酸素原子および窒素原子であり、Pの最も好適な基は $\mathbb{Q}V'$ が酸素原子の場合ベンジル基またはアルキルシリル基 $\mathbb{Q}V'$ が窒素原子の場合ベンジル基またはアルキルカルバモイル基である。)

前記製造法 4 は一般的製造法 2 で得られる化合物(5 a)をジアゾ化または S a n d m e y e r 反応で(5 a')とした後、アリールボロン酸誘導体またはアリールすず誘導体(6 d)と遷移金属触媒を用いたカップリング反応で $Q^1$ と A を結合させ、適切な脱保護反応により得られる化合物(7 a)を経て、化合物(8 a)によるアルキル化により化合物(5 h)を得て、さらに一般的製造法 1 で示した工程に従いR'及び/またはR''を修飾し、化合物(5 h')を製造する方法であるか、または、化合物(5 a')とアルキニル化合物(6 c)のカップリング反応で $Q^1$ と A を結合させた化合物(7 a')を経て、前記同様アルキル化による化合物(5 i)を経て一般的製造法 1 で示した工程に従いR'及び/またはR''を修飾することで化合物(5 i')を製造する方法である。

「化合物 (5 a') の製造]

5

10

15

化合物 (5 a') を製造するジアゾ化またはS a n d m e y e r 反応条件は 20 アミンの性質によって著しく異なり、また反応を阻害しない限りにおいて限 定されるものではないが、公知の方法(例えば「日本化学会編新実験化学講座 (第14巻) 有機化合物の合成と反応 I 」、丸善株式会社、1977年11 月、p. 383-388など)を用いることができる。

[化合物(6 d)の調製]

25 化合物(7a)を製造する反応において使用する好ましいアリールボロン 酸誘導体またはアリールすず誘導体(6d)は、市販されているものでもよ

113

いし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。アリ ールボロン酸誘導体は、トリアルキルボレート、好ましくはトリメチルボレ ートまたはトリイソプロピルボレートと、対応するアリールリチウム誘導体 またはアリールマグネシウム誘導体を-50C $\sim$ -100Cで混合し、酸水 溶液で精製することによって調製される。アリールすず誘導体は、ハロトリ 5 アルキルすず、好ましくは塩化トリメチルすずまたは塩化トリブチルすずと、 対応するアリールリチウム誘導体を−50℃~−100℃で混合することに よって調製される。市販されていないアリールリチウム誘導体は、nーブチ ルリチウムまたはtertーブチルリチウムと対応するハロゲン化物、好ま しくは臭化物とをハロゲン金属交換させることによって調製される。市販さ 10 れていないアリールマグネシウム誘導体は、金属マグネシウムまたはグリニ ャール試薬と対応するハロゲン化物、好ましくは臭化物とをハロゲン金属交 換させることによって調製される。アリールすず誘導体は、ビストリアルキ ルすず、好ましくはビス(トリブチル)すずまたはビス(トリメチル)すず と対応するハロゲン化物、好ましくは臭化物を遷移金属触媒の存在下でカッ 15 プリング反応に供しても調製される。好ましい遷移金属触媒としてはパラジ ウムまたはニッケル触媒であり、より好ましくはテトラキス(トリフェニル ホスフィン)パラジウム(0)などの公知のパラジウム錯体が挙げられる。

[化合物 (7 a) の製造]

化合物(7a)を製造する第一段階のカップリング反応条件は出発原料、 20 溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定 はされず、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましい溶媒として は、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1、4-ジオキサン、1、2-ジメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、N.N-ジメチルホル 25ムアミドまたはジメチルスルホキシドであり、より好ましくは1、4ージオ キサン、キシレン、N、Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキ

WO 2004/058682

シドである。反応温度はカップリング反応を完結させるのに足りる温度とす べきであり、好ましくは室温~100℃である。本反応は不活性ガス雰囲気 下で行うことが好ましく、より好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行 う。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行 は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。好ましい遷移金属触媒とし 5 てはパラジウムまたはニッケル触媒であり、より好ましくは酢酸パラジウム (II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、テ トラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)またはトリス(ジベ ンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)などの公知のパラジウム錯体が挙 10 げられる。本反応は良好な結果を得るため、燐配位子、好ましくはトリフェ ニルホスフィン、トリーoートリールホスフィンまたはトリtertーブチ ルホスフィンを添加してもよい。本反応は、出発原料としてアリールすず誘 導体を用いる場合、良好な結果を得るため、ハロゲン化金属または4級アン モニウム塩、好ましくはヨウ化銅、塩化リチウムまたはテトラブチルアンモ ニウムフルオリドを添加してもよい。本反応は、出発原料としてアリールボ 15 ロン酸誘導体を用いた場合、塩基の存在下において好ましい結果を得ること ができ、この際、使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり 特に限定されるものではないが、好ましくは水酸化ナトリウム、水酸化バリ ウム、フッ化カリウム、フッ化セシウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、 20 炭酸セシウムまたはリン酸カリウムなどである。

本反応工程の2段階目の脱保護反応は、公知の方法で行うことができる(例えば合成参考文献1など)。ベンジル基もしくはベンジルカルバモイル基の貴金属触媒の存在下で反応不活性溶媒中水素雰囲気下における脱保護反応、あるいは、tertーブチルカルバモイル基もしくはアルキルシリル基の酸性条件における脱保護反応が好ましい。

[化合物(5h)の製造]

25

115

化合物 (5 h) は化合物 (7 a) とアルキル化剤 (8 a) を塩基性条件で 反応させることにより製造することができる。本反応に用いるアルキル化剤 (8 a) は、市販されているものでもよいし、当業者に公知の手段で合成してもよく、合成する場合、対応するアルコール誘導体の水酸基を、ハロゲン化剤、好ましくは三臭化燐、塩化チオニル、臭化チオニルまたはトリフェニルホスフィン共存下におけるNーブロモこはく酸イミドなどのブロモ化剤もしくは四塩化炭素などでハロゲン化して得る方法や、あるいは、対応するアルコール誘導体の水酸基をスルホニルハロゲニド、好ましくはメタンスルホニルクロリドまたはpートルエンスルホニルクロリドで、スルホン酸エステルとして得る方法などがある。

本反応は、一般的には1当量の化合物(7 a)と、1.5当量以上のアルキル化剤(8 a)と、少なくとも2当量以上の炭酸アルカリ金属、好ましくは炭酸ナトリウム、炭酸カリウムまたは炭酸セシウムと適当な溶媒の存在下で行う。この反応溶媒は、反応中常に不活性なままである溶媒またはその混合物であり、好ましくはテトラヒドロフラン、メチルエチルケトン、アセトンまたはN,N-ジメチルホルムアミドである。反応温度は好ましくない副生成物の形成を促進することなくアルキル化を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃であり、好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。

[化合物 (7 a') の製造]

10

15

20

25

化合物 (7 a') は第一段階として化合物 (5 a') とアルキニル化合物 (6 c) を遷移金属触媒の存在下でカップリング反応に供し、第二段階として貴金属触媒を使用する接触水素化に供することで得られる。本反応に用いるアルキニル化合物 (6 c) は、公知の方法で得られ(例えばR. P. Hsungら、「Tetrahedron Lett.」、1995年、36巻、26号、

p. 4525-4528)、具体的には対応するハロゲン化アリール誘導体とトリメチルシリルアセチレンとの園頭反応によって調製することができる。

化合物 (7 a') を製造する第一段階のカップリング反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、N,Nージメチルホルムアミドまたはジメチルスルホキシドであり、より好ましくはテトラヒドロフラン、1,4ージオキサンまたはN,Nージメチルホルムアミドである。

5

10

15

20

反応温度はカップリング反応を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。本反応は不活性ガス雰囲気下で行うことが好ましく、より好ましくは窒素またはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。好ましい遷移金属触媒としてはパラジウム触媒であり、より好ましくは酢酸パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)またはトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム(0)などの公知のパラジウム錯体が挙げられる。本反応は良好な結果を得る為、ハロゲン化金属または4級アンモニウム塩など、好ましくはヨウ化銅、塩化リチウム、テトラブチルアンモニウムフルオリドまたは酸化銀を

化銅、塩化リチウム、テトラブチルアンモニウムフルオリドまたは酸化銀を添加してもよい。または、塩基の存在下でも好ましい結果を与えることができ、この際、使用する塩基は、出発原料、使用する溶媒等により異なり特に限定されるものではないが、好ましくはトリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミンまたはピリジンなどである。

25 化合物(7 a')を製造する第二段階目の還元及び脱保護反応は、当業者に 公知の手法を用いることができ、ベンジル基が保護基として好ましく、パラ

117

ジウム、白金またはニッケル等の触媒を使用する接触水素化で都合よく行われる。

[化合物(5 i)の製造]

化合物 (5 i) は上述の化合物 (5 h) と同様に製造することができ、化 5 合物 (7 a') とアルキル化剤 (8 a) を塩基性条件下で反応させて得ること ができる。

[化合物(5 i')及び化合物(5 h')の製造]

化合物 (5 i') 及び化合物 (5 h') は一般的製造法1 で示した工程に従いR'及び/またはR''を修飾することで製造できる。

10 [一般的製造法5]

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

### 一般的製造法5

(式中、T、A、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^a$ 、 $R^b$ 、R'、R', W、R 、 $R^c$  、 $R^a$  、

前記製造法 5 は一般的製造法 2 で得られる化合物(5 a)のアミン置換基を修飾し化合物(5 g)とした後、化合物(6 e)とのアシル化反応で化合物(7 b)を経て、化合物(8 b)との遷移金属触媒を用いたカップリング反応でAと $Z^1$ を結合させ化合物(5 j)に変換し、さらに一般的製造法 1 で示した工程に従いR'及び/またはR'、を修飾し化合物(5 j')を製造する方法であるか、または、化合物(5 g)を適切な保護基を有する化合物(6 f)でアシル化反応および脱保護反応で得られる化合物(7 c)を経て、アルキル化剤(8 a)、(8 c)または(8 d)との反応後、適切な変換に供し化合物(5 j)に変換し、さらに一般的製造法 1 で示した工程に従いR 化合物(1 c)に変換し、さらに一般的製造法 1 で示した工程に従い1 で、及び/または1 で、を修飾することで化合物(1 c)の水酸基を1 に変換し、製造することで化合物(1 c)の水酸基を1 に変換し、製造することもできる。

「化合物 (5g) の調製]

5

10

15

25

化合物(5g)は化合物(5a)を一般的製造法1に示した同様の方法で 20 アミン置換基を修飾することで製造することができる。

「化合物(6e)の調製]

化合物 (7 b) を製造する反応において使用する好ましい化合物 (6 e) は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。例えば、X<sup>2</sup>が塩素原子である化合物 (6 e) は対応するカルボン酸誘導体 (X<sup>2</sup>は水酸基) にハロゲン化剤、好ましくは塩化チオニルまたは塩化オキサリルを公知の方法を用いて反応させることにより

120

製造することができる。対応するカルボン酸誘導体(X<sup>2</sup>は水酸基)は市販 されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で 合成してもよく、①対応するハロゲン誘導体をカルボン酸誘導体に変換する 方法、②対応するアルコール誘導体をカルボン酸誘導体に酸化する方法、③ 対応するアルデヒド誘導体をカルボン酸誘導体に酸化する方法等で製造する ことができる。

「化合物 (5g) から化合物 (7b) の製造]

5

10

15

化合物 (5g) から化合物 (7b) を製造する反応条件は、当業者に公知 の手法を用いることができる。好ましくは、化合物 (6 e; X²は塩素原子) の場合、塩基性条件で化合物(5g)と混合することで都合よく化合物(7 b) を製造でき、この際、使用する塩基、溶媒および反応温度は、出発原料 により異なり特に限定されるものではないが、好ましくは①ピリジン、ルチ ジン、キノリンまたはイソキノリン等を溶媒として用いる手法、②ピリジン、 トリエチルアミンまたはN、Nージイソプロピルエチルアミンなどを塩基と し、反応中常に不活性なままである溶媒もしくはその混合物、好ましくはテ トラヒドロフランもしくは1、4-ジオキサンなどを用いる手法、③アルカ リ水溶液、好ましくは水酸化ナトリウムもしくは水酸化カリウムなどの水溶 液を塩基とし、ハロゲン化溶媒、好ましくはジクロロメタンもしくは1,2 ージクロロエタン等の2層分配系を用いる手法がある。反応温度は好ましく 20 ない副生成物の形成を促進することなくアシル化を完結させるのに足りる温 度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。好ましい反応条件で は、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフ ィー技術で監視できる。

化合物(5g)から化合物(7b)を製造する好ましい化合物(6e;X <sup>2</sup>は水酸基)の場合、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましく 25 は、化合物(6e)を、適当なカルボン酸の混合酸無水物もしくは活性エス

121

テルで活性化し、化合物(5g)と混合することで都合よく化合物(7b)を製造でき、この際、使用する試薬、溶媒および反応温度は、出発原料により異なり特に限定されるものではないが、好ましい活性化剤としてはクロロ炭酸エチル、ジシクロヘキシルカルボジイミド、アシルイミダゾール、ニトロフェノール、ペンタクロロフェノール、Nーヒドロキシスクシンイミドまたは1ーヒドロキシベンゾトリアゾール等の公知の試薬が用いられる。好ましい溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフランまたはN,Nージメチルホルムアミドであり、反応温度は好ましくない副生成物の形成を促進することなくアシル化を完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。

「化合物(8b)の調製]

5

10

15

20

25

化合物 (7 b) から化合物 (5 j) を製造する反応において使用する好ましい化合物 (8 b) は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。例えば、Z¹が酸素原子であるアルコール化合物 (8 b) は対応するカルボン酸誘導体もしくはアルデヒド誘導体を当業者に公知の還元反応に供することでアルコール体を製造できる。Z¹が窒素原子であるアミン化合物 (8 b) は、①対応するニトリル誘導体等を当業者に公知の還元反応に供することでアミン体へと変換する方法、②対応するアルコール体を当業者に公知の手法でアミン体へと変換する方法、③対応するハロゲン化誘導体を当業者に公知の手法でアミン体へと変換する方法、③対応するハロゲン化誘導体を当業者に公知の手法でアミン体へと変換する方法など多くの標準的な書物に記述されている手法で製造できる(例えば「日本化学会編新実験化学講座(第14巻)有機化合物の合成と反応III」、丸善株式会社、1977年11月、p. 1332-1399および「有機化学実験のてびき(第3巻)合成反応I」、化学同人、1990年8月、p. 128-134など)。

122

「化合物 (7b) から化合物 (5j) の製造]

5

10

15

20

25

化合物 (7 b) から化合物 (5 i) を製造する反応条件は、当業者に公知 の手法を用いることができ、第一段階としてAとZ<sup>1</sup>を結合させ、第二段階 として還元反応に付しカルボン酸アミド官能基をアミン官能基へと変換する ことで化合物 (5 j) を製造できる。AとZ<sup>1</sup>を結合する第一段階目の反応 条件は、出発原料により異なり特に限定されるものではないが、化合物(8) b) の Z <sup>1</sup> が酸素原子の場合、化合物 (7 b) の X <sup>1</sup> を脱離基とした塩基性条 件下における置換反応が好ましい。この際、使用する塩基、溶媒および反応 温度は、出発原料により異なり特に限定されるものではないが、好ましくは、 水素化カリウム、水素化ナトリウムまたはnーブチルリチウムを塩基とし、 反応中常に不活性なままである溶媒もしくはその混合物、好ましくはテトラ ヒドロフランもしくはN.N-ジメチルホルムアミドを用いることができる。 反応温度は好ましくない副生成物の形成を促進することなく反応を完結させ るのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~200℃であり、より 好ましくは50℃~150℃である。好ましい反応条件では、この反応は1 ~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視で きる。

好ましいAと $Z^1$ を結合する第一段階目の反応条件は、化合物(8b)の  $Z^1$ が酸素原子または窒素原子の場合、遷移金属触媒を用いたカップリング 反応が良好である。本反応の反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒に よって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知 の手法を用いることができる。好ましい溶媒としては、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、1、4 ージオキサン、1、2 ージメトキシエタン、ベンゼン、トルエン、キシレン、N、Nージメチルホルムアミドまたはジメチル スルホキシドであり、より好ましくはテトラヒドロフラン、1、4 ージオキサン、ベンゼンまたはトルエンである。反応温度はカップリング反応を完結

5

10

15

20

25

させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは60  $\mathbb{C}$   $\sim$  120  $\mathbb{C}$  である。 本反応は不活性ガス雰囲気下で行うことが好ましく、より好ましくは窒素ま たはアルゴン雰囲気下で行う。好ましい反応条件では、この反応は1~24 時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。 好ましい遷移金属触媒は公知のパラジウム錯体であり、より好ましくは酢酸 パラジウム(II)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(I I)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)またはトリス (ジベンジリデンアセトン) ジパラジウム (0) などの公知のパラジウム錯 体が挙げられる。さらに本反応は良好な結果(必要な反応温度の低減、反応 時間短縮または収率向上)を得るため、燐配位子(好ましくはトリフェニル ホスフィン、トリーoートリールホスフィン、トリーtertーブチルホス フィン、2、2'ービス(ジフェニルホスフィノ)ー1,1'ービナフチル、 2-(ジ-tert-ブチルホスフィノ)-1,1'-ビナフチル、2-(ジビナフチル、1,1'ービス(ジフェニルホスフィノ)フェロセンまたはX antphos (P. W. N. M. van Leeuwenb, Tetra hedron Lett.」、1999年、40巻、19号、p. 3789-3790を参照)等)もしくはイミダゾリウム型カルベン配位子(例えば、 S. P. Nolanら、「Org. Lett.」、1999年、1巻、8号、p. 1307-1309に記載)を添加してもよい。また本反応は、塩基の存在 下で好ましい結果を与えることができ、この際使用する塩基は、本反応様の カップリング反応で使用されるものであれば特に限定されないが、好ましく は、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、リン酸カリウム、ナト リウムtertーブトキシド、カリウムtertーブトキシドまたはリチウ ムヘキサメチルジシラジド等がある(例えば、S.L.Buchwaldら、

「J. Am. Chem. Soc.」、2001年、123巻、p. 10770

124

-10771)°

化合物(5 i)を製造する工程の第二段階目の還元反応は、当業者に公知 の手段を用いることができる。反応溶媒は、出発原料、使用する試薬等によ り異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解する不活性溶媒であ れば特に限定はされないが、好ましくは、ジエチルエーテルもしくはテトラ 5 ヒドロフランである。好ましい還元剤は公知のボランもしくは水素化リチウ ムアルミニウムである。本反応で用いる反応温度は好ましくない副生成物の 形成を促進することなく還元反応を完結させるのに足りる温度とすべきであ り、好ましくは0℃~室温である。好ましい反応条件では、本反応は0. 1 ~12時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視で 10 きる。本還元反応は、出発原料のアミド官能基1モル当量に対して3当量以 上の水素化リチウムアルミニウムを不活性溶媒、好ましくはジエチルエーテ ルもしくはテトラヒドロフランに懸濁後、0℃で水素化リチウムアルミニウ ムと同一当量の塩化アルミニウムを加えた後、好ましくは0.1~1時間攪 拌の後、出発原料を加える手順がより好ましく、良好な結果(反応時間短縮 15 および収率向上等)を得ることができる。

[化合物(6f)の調製]

20

25

化合物 (7 c) を製造する反応において使用する好ましい化合物 (6 f) は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。例えば、X²が塩素原子である化合物 (6 f) は対応するカルボン酸誘導体 (X²は水酸基) にハロゲン化剤、好ましくは塩化チオニルまたは塩化オキサリルを公知の方法を用いて反応させることにより製造することができる。対応するカルボン酸誘導体 (X²は水酸基) は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよく、①対応するハロゲン誘導体をカルボン酸誘導体に変換する方法、②対応するアルコール誘導体をカルボン酸誘導体に酸化する方法、③

125

対応するアルデヒド誘導体をカルボン酸誘導体に酸化する方法などで製造することができる。化合物(6 f)のヒドロキシ保護基Pは本反応条件に許容できるものであれば特に限定されるものではないが、合成参考文献1の第三章に記載されている置換基などを用いることができ、好ましくはアルキル基、ベンジル基、アルキルシリル基、アシル基などであり、より好ましくは、ベンジル基、tertーブチルジメチルシリル基またはアセチル基である。
[化合物(7c)の製造]

5

10

15

20

25

化合物(5g)から化合物(7c)を製造する第一段階目のアシル化反応は、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましくは、前記化合物(7b)を製造する反応条件と同様の手法で都合よく化合物(7c)を製造できる。

化合物(5g)から化合物(7c)を製造する第二段階目の脱保護反応は、当業者に公知の手法を用いることができ、出発原料により異なり特に限定されるものではないが、例えば合成参考文献1の第三章に記載されている手法を用いることができる。好ましくは、保護基Pがベンジルエーテル基である場合、貴金属触媒を用いた水素雰囲気下における脱保護反応、あるいは、保護基Pがtertーブチルジメチルシリル基である場合、酸性条件下もしくはテトラブチルアンモニウムフルオリドを用いる脱保護反応、あるいは、保護基Pがアセチル基である場合、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウムまたは水酸化ナトリウム等を用いた脱保護反応が都合がよい。

[化合物(8a)、(8c)または(8d)の調製]

化合物(7c)から化合物(5j)を製造する反応において使用する好ましいアルキル化剤(8a)、(8c)または(8d)は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。例えば、アルキル化剤(8a)は一般的製造法4で述べた同様の手法で製造することができる。アルキル化剤(8c)は公知の対応するアミンを $\alpha$ ーハ

ロゲノハロゲン化アセチルでアシル化する手法や、または $\alpha$  ーヒドロキシハロゲン化アセチルでアシル化後水酸基をスルホン酸エステルへ変換する手法で製造することができる。好ましいアルキル化剤(8d)はブロモ酢酸エチルもしくはブロモ酢酸 tert tert tert

5 [化合物 (7 c) から化合物 (5 j) の製造]

化合物(7 c)から化合物(5 j)を製造する第一段階目のアルキル化の 反応条件は、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは、一般的 製造法4で述べた同様の手法を用いることができる。

アルキル化剤(8a)もしくは(8c)を用いた場合、化合物(5j)を 10 製造する二段階目の反応としては還元反応が好ましい。この際、使用する試 薬、溶媒および反応温度は、出発原料により異なり特に限定されるものでは ないが、好ましくは、前述の化合物(7b)から化合物(5j)を製造する 第二段階目の還元反応と同様の条件を用いることができる。

アルキル化剤(8 d)を用いた場合、化合物(5 j)は、前述のアルキル 15 化を行い、二段階目の反応として公知の手法でアルカリ加水分解に付し、三段階目として市販されているかまたは公知のアミン化合物と公知の方法でアミド結合を形成し、四段階目で前記記載と同様の還元反応に供することでも製造できる。

[化合物(7c)から化合物(7b)の製造]

20 化合物 (7 c) から化合物 (7 b) を製造する工程は、出発原料により異なり特に限定されるものではないが、例えば、一般的製造法1の化合物 (6 b) の合成方法と同様の手法を用いることができる。

[化合物 (5 j') の製造]

化合物(5j)は一般的製造法1で示した工程に従いR,及び/またはR, を修飾することで化合物(5j)から製造できる。

「一般的製造法6〕

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

### 一般的製造法6

(式中、A、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^*$ 、 $R^b$ 、R'、R'、W、R、 $R^c$ およびLは前記定義と同意義を、 $Y^1$ はYと同意義である。)

前記製造法 6 は一般的製造法 5 で得られる化合物(5 g)とホルミルカルボン酸誘導体(6 g)の還元的アミノ化反応により化合物(7 d)とし、アミン化合物とアミド結合を形成後還元反応に付し化合物(5 k)を経て、一般的製造法 1 で示した工程に従いR'及び/またはR'、を修飾することで化合物(5 k')を製造する方法である。

[化合物(6g)の調製]

5

化合物(7 d)を製造する反応において使用する好ましい化合物(6 g) は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の 手段で合成してもよい。例えば、対応するヒドロキシメチルカルボン酸エス テル誘導体を当業者に公知の手段で酸化反応後加水分解しホルミルカルボン 酸へ変換する方法で製造できる。酸化反応は二酸化マンガンを酸化剤として 用いる酸化、あるいは塩化オキサリル、トリフルオロ無水酢酸または三酸化 15 硫黄ーピリジン錯体などを親電子剤とするジメチルスルホキシド酸化が好ま しい。好ましい化合物(6 g)はハロメチルカルボン酸誘導体を公知の酸化 反応に供することでも製造できる(例えば、「Org. Synth.」、196 3年、4巻、p. 690-693)。具体的には下記製造例170に記述する とおりである。

20 [化合物 (7 d) の製造]

化合物(5g)から化合物(7d)を製造する還元的アミノ化反応は、当業者に公知の手法を用いることができる。好ましくは、一般的製造法1で述べた還元的アミノ化反応と同様の手法を用いることができる。

化合物(5k)を製造する反応において使用する好ましいアミン誘導体は 25 市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手 段で合成してもよい。例えば、2級アミン誘導体は市販の1級アミン誘導体

129

を当業者に公知の手法、好ましくはアシル化と還元反応の2段階の反応または還元的アミノ化で2級アミンへと変換し製造することができる。また、アミン誘導体はハロゲン誘導体もしくはアルコール誘導体から製造することができ、多くの標準的な書物に記述されている手法で製造できる(例えば「日本化学会編新実験化学講座(第14巻)有機化合物の合成と反応III」、丸善株式会社、1977年11月、p. 1332-1399および「有機化学実験のてびき(第3巻)合成反応I」、化学同人、1990年8月、p. 128-134など)。

[化合物(5k)の製造]

5

10 化合物(7d)から化合物(5k)を製造するアミド化反応および還元反応は、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは、一般的製造法1で述べた化合物(2a)の製造法と同様の手法を用いることができる。すなわち、化合物(7d)のカルボン酸官能基を、ハロゲン化剤で酸ハロゲン化物に変換後、塩基性条件下アミン誘導体とアミド結合を形成し、還元反応15 に供する手法が好ましい。具体的には下記実施例715に記述するとおりである。

化合物(5 k)を製造する手法は、化合物(7 d)のカルボン酸官能基を混合酸無水物もしくは活性エステルで活性化し、アミン誘導体とアミド結合を形成後、還元反応に供する手法も好ましい。第一段階目のアミド化反応は、20 使用する試薬、溶媒、反応温度および出発原料により異なり特に限定されるものではないが、好ましい活性化剤としてはクロロ炭酸エチル、ジシクロヘキシルカルボジイミド、アシルイミダゾール、ニトロフェノール、ペンタクロロフェノール、Nーヒドロキシスクシンイミドまたは1ーヒドロキシベンゾトリアゾール等の公知の試薬が用いられる。好ましい溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフランまたはN,Nージメチルホルムアミドであり、反応温度は好ましくない副生成物の形成を促進することなくアシル化を

130

完結させるのに足りる温度とすべきであり、好ましくは室温~100℃である。好ましい反応条件では、この反応は1~24時間で完了し、反応の進行は公知のクロマトグラフィー技術で監視できる。第二段階目の還元反応は、当業者に公知の手法を用いることができ、前記で述べた同様の手法が好ましい。

[化合物(5k')の製造]

化合物(5 k')は一般的製造法1で示した工程に従いR'及び/またはR''を修飾することで化合物(5 k)から製造できる。

[一般的製造法7]

5

10 本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

## 一般的製造法7

(式中、L、W、T、A、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^a$ 、 $R^b$ 、R'、R'、R'、 $R^1$ 、X、 $X^1$ および $X^3$ は前記定義と同意義であり、Xは環Gと結合して環を形成してもよい。Pは酸素原子の保護基を示す。本製造法におけるLの好適な置換基は単結合であり、Wの好適な置換基は $-CHX-CH_2$ —もしくは $-CHX-CH_2$ —もしくは $-CHX-CH_2$ 0)ーであり、P0好適な置換基はベンジル基もしくはアルキルシリル基である。)

前記製造法7は一般的製造法2で得られる化合物(1 b)と化合物(4 c) を遷移金属触媒を用いたカップリング反応後、脱メチル化反応に付し、適宜置換基変換を経て化合物(9 a)に変換し、アリールボロン酸誘導体(6 d') 2 とのカップリング反応と、保護基Pの脱保護反応の2段階反応で化合物(7 e)とし、化合物(8 a)によるアルキル化により化合物(5 m)を得て、さらに一般的製造法1で示した工程に従いR'及び/またはR'、を修飾することで化合物(5 m')を製造する方法である。

[化合物(4 c)の調製]

5

15 化合物(9a)の製造に使用する好ましい化合物(4c)は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。例えば、4ーフェニル酪酸誘導体を出発原料とし、当業者に公知のFriedelーCraftsアシル化反応を鍵反応とする分子内環化反応により、1ーテトラロン誘導体(4c)を合成することができる。3ーフェニルプロピオン酸誘導体を出発原料とすると1ーインダノン誘導体(4c)を合成することができる(例えば、R.J.Heffnerら、「Synth.Commun.」、1991年、21巻、21号、p. 2231-2256)。具体的には下記製造例175に記述するとおりである。

[化合物 (9 a) の製造]

25 化合物 (9 a) は、当業者に公知の手法を用いることで製造することができ、化合物 (1 b) と化合物 (4 c) の遷移金属触媒を用いたカップリング

反応後、脱メチル化反応、還元反応の三段階の手法を経て製造することがで きる。化合物(1 b)と化合物(4 c)のカップリング反応条件は出発原料、 溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定 はされず、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは、一般的製 造法1で述べたような条件を用いることができる。より好ましくは、S.L. 5 Buchwaldら、「J. Am. Chem. Soc.」、2000年、122 巻、p. 1360-1370または、J. F. Hartwigら、「J. Am. Chem. Soc.」、1999年、121巻、p. 1473-1478に記 載されているような反応条件を用いることができる。化合物(9a)の製造 における第二段階目の脱メチル化反応条件は、出発原料および溶媒などによ 10 って異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の 条件を用いることができ、好ましくは、一般的製造法1-1の化合物(6b) の調製で述べた同様の条件を用いることができる。より好ましくは、J.S. Yadavら、「Chem. Lett.」、2000年、p. 738-739に 記載されている条件であり、塩化セリウムとヨウ化ナトリウムの共存下アセ 15 トニトリル溶媒にて加熱還流すると都合よく脱メチル化反応が進行する。具 体的には下記製造例192に記述するとおりである。化合物(9a)の製造 における第三段階目の還元反応条件は、出発原料および溶媒などによって異 なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の条件を 20 用いることができ、好ましくは、一般的製造法1-2の化合物(2f)の調 製で述べた同様の条件を用いることができる。より好ましくは、カルボニル 基を金属還元試薬で還元後、貴金属触媒を使用する接触水素化に付す条件で あり、具体的には下記製造例178に記述するとおりである。

[化合物(6d')の調製]

25 化合物(7 e)の製造に使用する好ましいアリールボロン酸誘導体(6 d') は市販されているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の 手段で合成してもよい。市販されていないアリールボロン酸誘導体(6 d')は、一般的製造法4の化合物(6 d)の調製で述べた同様の手法で合成できる。

[化合物(7 e)の製造]

- 5 化合物 (7 e) は、当業者に公知の手法を用いることで製造することができ、アリールボロン酸誘導体 (6 d') との遷移金属を用いたカップリング反応と、保護基 P の脱保護反応の二段階反応で製造することができる。化合物 (9 a) と化合物 (6 d') のカップリング反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、
- 10 当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは、一般的製造法1で述べたような条件を用いることができる。より好ましくは、D. M. T. Chanら、「Tetrahedron Lett.」、1998年、39巻、p. 2933-2936または、D. A. Evansら、「Tetrahedron Lett.」、1998年、39巻、p. 2937-2940に記載されているような反応条件を用いることができる。化合物(7e)の製造における第二段階目の脱保護反応条件は、出発原料および溶媒などによって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の条件を用いることができ、好ましくは、一般的製造法4の化合物(7a)の製造で述べることができ、好ましくは、一般的製造法4の化合物(7a)の製造で述べ
- 20 [化合物 (5 m) の製造]

た同様の条件を用いることができる。

化合物 (5 m) は、当業者に公知の手法を用いることで製造することができ、化合物 (7 e) と一般的製造法4で述べた化合物 (8 a) を公知のアルキル化反応に供することで製造できる。好ましくは、一般的製造法4の化合物 (5 h) の製造法で述べた同様の手法で製造できる。

25 [化合物 (5 m') の製造]

化合物(5m')は一般的製造法1で示した工程に従い、化合物(5m)の

R'及び/またはR''を修飾することで製造できる。

#### [一般的製造法8]

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

#### 一般的製造法8-1

## 一般的製造法8-2

# 一般的製造法8-3

(式中、T、A、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、 $R^a$ 、 $R^b$ 、 $R^c$ 、R'、R''、W、R R 1、 $X^2$ 、 $X^3$ 、Zおよび $Y^1$ は前記定義と同意義を、 $L^1$ はLと同意義を、 $Z^1$ はV'(I=0)と同意義を、Pは酸素原子、硫黄原子または窒素原子の保護基をそれぞれ示し、本製造法においてV' の最も好適な基は酸素原子および窒素原子であり、Pの最も好適な基は $\mathbb{O}V'$  が酸素原子の場合アシル基、ベンジル基またはアルキルシリル基 $\mathbb{O}V'$  が窒素原子の場合ベンジル基またはアルキルカルバモイル基である。)

5

前記製造法8はカルボン酸誘導体(10)とメトキシアリール誘導体(1 1) とのFriedel-Craftsアシル化反応でQ<sup>2</sup>をアシル化した 10 化合物(12)とした後、メトキシ基の脱メチル化反応及びカルボニル基の 還元反応により化合物 (9b) を経て、フルオロアリールアルデヒド誘導体 によるアリール化及び酸化による減炭反応でQ¹とAをエーテル結合させた 化合物 (7f) とした後、化合物 (8a) によるアルキル化により化合物 (5a)n)を得て、さらに一般的製造法1で示した工程に従いR'及び/またはR' を修飾し、化合物(5 n')を製造する方法であるか、または、化合物(9 b) 15 をトリフルオロメタンスルホニル化して得られる化合物(9c)とアリール ボロン酸誘導体またはアリールすず誘導体(6 d)とのカップリング反応で  $Q^{1}$ とAを結合させた化合物(7g)を経て、前記同様アルキル化による化 合物(5p)を得て、一般的製造法1で示した工程に従いR,及び/または R'' を修飾することで化合物(5p')を製造する方法であるか、または、 20 化合物(9c)とアミンとのカップリング反応で化合物(5g)とした後、 カルボン酸誘導体( $6a: X^2$ は水酸基もしくは塩素原子)によりN-アシ ル化して、さらにカルボン酸アミドを還元するか、もしくはアルデヒド誘導 体 $(6a; X^2$ は水素原子)による還元的アミノ化反応により化合物(5r)を得て、一般的製造法1で示した工程に従いR,及び/またはR,,を修飾す 25ることで化合物(5r')を製造する方法である。

139

「化合物(10)の調製]

5

10

15

25

化合物(12)を製造する反応において使用するカルボン酸誘導体(10)は、市販で入手可能であるか、または、当業者に公知の手段により製造される。好ましくは、対応するアルコール誘導体もしくはアルデヒド誘導体を過マンガン酸カリウム、酸化銀、活性二酸化マンガン、二クロム酸ピリジニウムなどの酸化剤により酸化する方法や、対応するエステルを酸またはアルカリにより加水分解する方法などが挙げられる。具体的には、「第4版実験化学講座 第22巻 有機合成 IV 酸・アミノ酸・ペプチド」、日本化学会編、丸善株式会社、1992年11月、p.1-14などに記載されている手法で調製できる。

[化合物(11)の調製]

メトキシアリール誘導体(11)は、市販で入手可能であるか、または、 当業者に公知の手段により製造される。例えば、対応するハロゲン化アリー ルとメタノールとの塩基性条件下での置換反応や、ハロゲン化アリールとメ タノールとの遷移金属触媒存在下でのカップリング反応などが挙げられる。 好ましいメトキシアリール誘導体(11)は、アニソールもしくは1,3ー ジメトキシベンゼンである。

「化合物(12)の製造】

化合物( $1\ 2$ )は公知のFriedel-Craftsアシル化反応にて 20 製造できる。好ましくは、一般的製造法1-2で述べた化合物( $2\ e$ )の調製と同様の方法を用いることができる。

[化合物(9b)の製造]

化合物(9b)は第一段階として化合物(12)を脱メチル化反応に供し、 第二段階としてカルボニル基をメチレン基に還元することで製造できる。化 合物(9b)を製造する第一段階の脱メチル化反応の条件は、当業者に公知 の条件を用いることができ、多くの公知の文献、例えば、T. Greene

140

ら、「Protective Groups in Organic Synthesis 2nd edition」、John Wiley & Sons. Inc.、ニューヨーク、1991年、p. 15-17などに数多く記載されている条件を用いることができる。好ましくは、J. S. Yadavら、「Chem. Lett.」、2000年、7号、p. 738-739などに記載されている、アセトニトリル中、塩化セリウム及びヨウ化ナトリウムを用い、加熱還流して反応させる手法である。具体的には製造例192に記述するとおりである。化合物(9b)を製造する第二段階はカルボニル基のメチレン基への還元反応であり、当業者に公知の方法を用いることができる。好ましくは、一般的製造法1において述べた方法を用いることができる。本工程では、D.Mitchellら、「Tetrahedron Lett.」、1995年、36巻、30号、p. 5335-5338に記載されている手法が好適であり、具体的には製造例185に示すとおりである。本工程において、第一段階の脱メチル化反応に供する前に、当業者に公知の手法で適宜

[化合物 (7 f) の製造]

5

10

15

20

25

化合物(7f)は第一段階として化合物(9b)をフルオロアリールアルデヒド誘導体によりアリール化した後、第二段階としてホルミル基を酸化して水酸基に変換することにより製造できる。化合物(7f)を製造する第一段階に用いるフルオロアリールアルデヒド誘導体は、市販で入手可能であるか、または、当業者に公知の手段により製造される。例えば、対応するアルコール誘導体をクロロクロム酸ピリジニウム、活性二酸化マンガン、ジメチルスルホキシドー塩化オキサリル(Swern酸化)などの酸化剤により酸化する方法、対応するハロゲン化アリールをブチルリチウムなどのアルキルリチウム誘導体でリチオ化した後、N, Nージメチルホルムアミドなどのホルミル化剤を作用させる方法、または、遷移金属触媒存在下で対応するハロ

 $L^{1}$ の修飾が可能であり、具体的には製造例181に示すとおりである。

ゲン化アリールと一酸化炭素とをカップリングさせる方法などが挙げられる。 具体的には、「第4版実験化学講座 第21巻 有機合成 III アルデヒ ド・ケトン・キノン」、日本化学会編、丸善株式会社、1991年2月、p. 1-148などに記載されている手法で調製できる。化合物 (7 f) を製造 する第一段階はフルオロアリールアルデヒド誘導体を用いた化合物 (9 b) 5 の〇一アリール化反応である。本工程は、当業者に公知の方法を用いること ができ、例えば、アルカリ金属炭酸塩を塩基として用い加熱する方法が好ま しい。化合物(7f)を製造する第二段階はホルミル基を水酸基に変換する 反応である。本工程は当業者に公知の方法により行うことができ、好ましく 10 は、アルデヒド誘導体に塩基性条件下で過酸化水素を反応させて得られるア リールホルメートを加水分解する方法や、アルデヒド誘導体を過酢酸、トリ フルオロ過酢酸またはm-クロロ過安息香酸などの過酸によりフェノールエ ステルに酸化し(Baeyer-Villiger酸化)、得られたエステル を加水分解する方法などが挙げられる。好ましくは、G. W. Yeager 15 ら、「Synthesis」、1991年、1号、p. 63-68などに記載 されている手法を用いることができ、具体的には、製造例190に示すとお りである。

[化合物(5 n)の製造]

20

化合物(5 n)は化合物(7 f)と一般的製造法4で述べたアルキル化剤(8 a)を塩基性条件下で反応させることにより製造することができる。化合物(7 f)とアルキル化剤(8 a)との反応条件は、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは一般的製造法1において述べた条件を用いることができる。より好ましくは、アルカリ金属水素化物を塩基として用いる方法が挙げられ、具体的には、製造例40に記述するとおりである。

25 [化合物 (5 n') の製造]

化合物(5 n')は一般的製造法1で示した工程に従いR'及び/またはR''

142

を修飾することにより製造できる。

[化合物(9 c)の製造]

化合物 (9 b) をトリフルオロメタンスルホニル化して化合物 (9 c) を得る工程は、当業者に公知の手段により達成される。好ましくは、一般的製造法1で述べた方法を用いることができ、より好ましくは、市販で入手可能なトリフルオロメタンスルホン酸無水物をピリジン、ルチジンなどの塩基存在下に反応させる方法や、Nーフェニルトリフルオロメタンスルホンイミドなどのスルホン酸誘導体を塩基性条件下で反応させる方法などを用いることができる。

10 [化合物(7g)の製造]

5

15

20

25

化合物(7g)は第一段階として化合物(9c)を一般的製造法4で示し た方法を用いて調製したアリールボロン酸誘導体またはアリールすず誘導体 (6 d) とのカップリング反応に供し、第二段階として適切な脱保護反応を 行うことにより製造できる。化合物(7g)を製造する第一段階は、当業者 に公知の方法を用いることができ、好ましくは、一般的製造法4において述 べた方法を用いることができる。例えば、酢酸パラジウム(II)、テトラキ ス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)、トリス(ジベンジリデンア セトン)ジパラジウム(0)などのパラジウム錯体を触媒として用いるカッ プリング反応などが好ましい。化合物 (7 g) を製造する第二段階の脱保護 反応は、当業者に公知の方法を用いることができ、多くの公知の文献、例え ば、T. Greeneら、「Protective Groups in O rganic Synthesis 2nd edition], John Wiley & Sons. Inc.、ニューヨーク、1991年などに数多 く記載されている公知の方法で行うことができる。好ましくは、ベンジル基 もしくはベンジルカルバモイル基の貴金属触媒存在下での接触水素化による 脱保護反応、あるいは、tertーブチルカルバモイル基もしくはアルキル

143

シリル基の酸性条件における脱保護反応を用いることができる。

「化合物(5p)の製造]

化合物 (5 p) は上述の化合物 (5 n) の製造と同様に、化合物 (7 g) をアルキル化剤 (8 a) と塩基性条件で反応させることにより製造することができる。

[化合物(5p')の製造]

化合物 (5 p') は上述の化合物 (5 n') の製造と同様に、一般的製造法 1 で示した工程に従いR ' 及び/またはR ' を修飾することにより製造できる。

10 [化合物(5 q)の製造]

5

15

20

25

化合物(5 g)は第一段階として化合物(9 c)をアミン誘導体とのカッ プリング反応に供し、第二段階としてQ<sup>1</sup>に隣接する窒素原子の置換基に適 切な修飾を加えることにより製造できる。化合物(5 q)を製造する第一段 階に用いるアミン誘導体は、市販で入手可能であるか、または、当業者に公 知の手段により製造される。例えば、「第4版実験化学講座 第20巻 有機 合成 I I アルコール・アミン」、日本化学会編、丸善株式会社、1992年 7月、p. 279-318などに記載されている方法で調製できる。化合物 (5a)を製造する第一段階は化合物(9c)とアミン誘導体とのカップリ ング反応である。本工程は、当業者に公知の方法を用いることができ、好ま しくは、一般的製造法1において述べた方法を用いることができる。より好 ましくは、J. P. Wolfeら、「Tetrahedron Lett.」、 1997年、38巻、36号、p. 6367-6370に記載されている方 法である。化合物 (5 g) を製造する第二段階はQ¹に隣接する窒素原子の 置換基を修飾するものである。本工程における修飾が脱保護反応である場合 には、多くの公知の文献、例えば、T. Greeneら、「Protecti ve Groups in Organic Synthesis

144

edition」、John Wiley & Sons. Inc.、ニューヨーク、1991年などに数多く記載されている公知の方法で行うことができる。また、一般的製造法1で述べたように、Nーアシル化とそれに引き続くカルボン酸アミド官能基の還元、還元的アミノ化、またはNーアルキル化などの方法により窒素原子を修飾してもよい。

### [化合物(5 r)の製造]

化合物(5 r)は化合物(5 q)と化合物(6 a)との反応により得られる。本工程に用いる化合物(6 a)は、市販で入手可能であるか、または、当業者に公知の手段により製造され、好ましくは、一般的製造法1で示した方法で調製できる。化合物(5 q)から化合物(5 r)を製造する工程は、当業者に公知の方法を用いることができ、好ましくは一般的製造法1で示した方法を用いることができる。すなわち、化合物(6 a; X²は水素原子)を用いた還元的アミノ化や、化合物(6 a; X2は水酸基もしくは塩素原子)によるN-アシル化の後にカルボン酸アミド官能基を還元する二段階法などが挙げられる。

## [化合物(5 r')の製造]

化合物 (5 r ') は上述の化合物 (5 n ') の製造と同様に、一般的製造法 1 で示した工程に従いR '及び/またはR '' を修飾することにより製造できる。

# 20 [一般的製造法9]

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

5

(式中、T、A、環G、 $Q^1$ 、 $Q^2$ 、R、 $R^a$ 、 $R^b$ 、 $R^o$ 、 $R^i$ 、 $R^i$ 、XおよびZは前記定義と同意義であり、 $Y^1$ はYと同意義である。)

[化合物(13)の調製]

5

化合物(9d)の製造に使用する好ましい化合物(13)は市販されてい 10 るものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成して もよい。好ましい化合物(13:RはXと一緒になって環を形成する)は一 般的製造法7の化合物(4c)の調製で述べたと同様の手法で調製すること ができる。すなわち、4ーフェニル酪酸誘導体もしくは3ーフェニルプロピ オン酸誘導体を出発原料とし、当業者に公知のFriedel-Craft 15 s アシル化反応を鍵反応とする分子内環化反応により、化合物 (13)を合 成することができる。(例えば、E. L. Martinら、「J. Am. Ch em. Soc.」、1952年、74巻、p. 4721または、G. J. Qu allichら、「J. Org. Chem.」、1990年、55巻、p. 49 20 71-4973)。従って、当業者には明白であるが、本反応で調製できる化 合物群は本発明にかかる前記式(I)の製造において有用性が高く、出発原 料のみならず環Gを構成する構造としても用いることができる。

[化合物(14)の調製]

化合物 (9 d) の製造に使用する好ましい2ーホルミルー1ーヒドロキシ 25 環状化合物 (1 4) は市販されているものでもよいし、市販されていない場 合、当業者に公知の手段で合成してもよい。市販されていない場合、2ーヒ

147

ドロキシー1 - カルボン酸誘導体を公知の手法で2 - ヒドロキシー1 - ヒドロキシメチル誘導体に還元後、公知の酸化反応で調製できる(例えば、M. Mirza-Aghayanら、「Synth.Commun.」、1999年、29巻、p. 785-789)。

5 「化合物 (9 d) の製造]

10

15

20

化合物(9 d)は、当業者に公知の手法を用いることで製造することがで き、化合物(13)と2ーホルミルー1ーヒドロキシ環状化合物(14)を 公知の脱水縮合反応後、還元反応に付し、トリフルオロメタンスルホニル化 反応を経て製造できる。第一段階目の脱水縮合反応は、公知の手法を用いる ことができ、好ましくは酸性条件下もしくは塩基性条件下で適当な溶媒中加 熱還流処理することで脱水縮合反応が完了する。より好ましくはA. K. S inhaら、「Indian. J. Chem. Sect B」、1991年、 30巻、p. 684-692または、A. Riahiら、「Synth. Co mmun.」、1998年、28巻、p. 4339-4344に記載されてい るような反応条件を用いることができる。化合物 (9 d) の製造における第 二段階目の還元反応は、出発原料および溶媒等によって異なるが、本反応様 の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の条件を用いることができ るが、好ましくは一般的製造法1-2の化合物(2 f)の調製で述べた同様 の条件を用いることができる。より好ましくは、貴金属触媒を使用する接触 水素化に付する条件である。第三段階目のトリフルオロメタンスルホニル化 反応は、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは一般的製造法 1-1の化合物 (6 b) の調製で述べた同様の条件を用いることができる。 [化合物(6h)の調製]

化合物(5 s)の製造に使用する好ましいアミン誘導体(6 h)は市販さ れているものでもよいし、市販されていない場合、当業者に公知の手段で合成してもよい。好ましくは一般的製造法5の化合物(8 b)の調製で述べた

148

同様の条件で調製することができる。

[化合物(5 s)の製造]

5

25

化合物(5 s)は、当業者に公知の手法を用いることで製造することができ、化合物(9 d)と化合物(6 h)の遷移金属触媒を用いたカップリング反応で製造することができる。カップリング反応条件は出発原料、溶媒及び遷移金属触媒によって異なるが、本反応様の条件であれば特に限定はされず、当業者に公知の手法を用いることができ、好ましくは、一般的製造法1で述べた同様の条件を用いることができる。

[化合物(5t)の製造]

10 化合物(5 t)は、当業者に公知の手法を用いることで製造することができ、好ましくは、化合物(5 s)に対して一般的製造法1-1で述べた工程2の手法に従い製造することができる。

「化合物 (5 t') の製造]

化合物(5 t')は一般的製造法1で示した工程に従い、化合物(5 t)の 15 R'及び/またはR''を修飾することで製造できる。

以上が、本発明に係る化合物の製造方法の代表例であるが、これらの製造 方法における原料化合物や各種試薬は、塩、水和物、または溶媒和物を形成 していてもよく、出発原料や使用する溶媒によって適宜選択できる。

また、本発明に係る化合物が遊離体として得られた場合は、常法で塩又は 20 それらの水和物に変換するころができる。

ここで、本発明にかる「塩」とは、本発明に係る化合物と塩を形成し、かつ薬理学的に許容されるものであれば限定されないが、好適な例としては、ハロゲン化水素酸塩(例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩等)、無機酸塩(例えば、硫酸塩、硝酸塩、過塩素酸塩、リン酸塩、炭酸塩、重炭酸塩等)、有機カルボン酸塩(例えば、酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、フマル酸塩、クエン酸塩等)、有機スルホン酸塩(例えば、メタンスルホン酸塩、

5

10

15

20

25

エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエンスルホン酸塩、カンファースルホン酸塩等)、アミノ酸(例えば、アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等)、四級アンモニウム塩、アルカリ金属塩(例えば、ナトリウム塩、カリウム塩等)、アルカリ土類金属塩(マグネシウム塩、カルシウム塩等)等が挙げられる。また、本発明に係る化合物の「薬理学的に許容できる塩」としては、塩酸塩、硫酸塩、メタンスルホン酸塩、酢酸塩等が好ましい。

さらに、本発明に係る化合物が、各種の異性体(例えば、幾何異性体、工学異性体、回転異性体、互変異性体等)をとり得る場合には、通常の分離手段、例えば、再結晶、ジアステレオマー塩法等の光学分割、酵素分割法、各種のクロマトグラフィー(例えば、薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガラスクロマトグラフィー等)を用いることにより、精製して単一の異性体とすることもできる。ただし、ここでいう単一の異性体とは、100%の純度を有するもののみではなく、通常の精製操作を経てもなお残存する目的以外の異性体を含有する場合をも含む。また、医薬の原料として本発明に係る化合物を用いる場合には、前述の単一の異性体を用いてもよく、また、任意の割合における異性体の混合物を用いてもよい。

本発明に係る化合物、その塩、またはそれらの水和物には、結晶多形が存在することがあるが、本発明にはそれらのすべての結晶多形が含まれる。結晶多形については単一である場合と混合物である場合とがあり、いずれも本発明に含まれる。

さらに、本発明に係る化合物が生体内で酸化、加水分解等の代謝を受けて もなお所望の薬理活性を示す化合物についても本発明に含まれる。

くわえて、本発明には、生体内で酸化、還元、加水分解等の代謝を受けて本発明に係る化合物を生成するような化合物、いわゆるプロドラッグも含まれる。

本発明に係る化合物もしくはその塩、またはそれらの水和物は、慣用され

る方法により製剤化することが可能である。好ましい剤形としては、錠剤、 散剤、細粒剤、顆粒剤、被覆錠剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、 吸入剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パッ プ剤、ローション剤等が挙げられる。製剤化には、通常用いられる賦形剤、 結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤や、必要により安定化剤、乳 5 化剤、吸収促進剤、界面活性剤、 p H 調整剤、防腐剤、抗酸化剤などの添加 剤を使用することができる。さらに、一般に医薬品製剤の原料として用いら れる成分を配合して、常法により製剤化することも可能である。これらの成 分としては、例えば、(1)大豆油、牛脂、合成グリセライド等の動物油;(2) 流動パラフィン、スクワラン、固形パラフィン等の炭化水素;(3)ミリスチ 10 ン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル等のエステル油;(4)セ トステアリルアルコール、ベヘニルアルコール等の高級アルコール:(5)シ リコン樹脂:(6)シリコン油;(7)ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、 ソルビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレ ンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ひまし油、ポリオキ 15 シエチレンポリオキシプロピレンブブロックコポリマー等の界面活性剤: (8) ヒドロキシエチルセルロース、ポリアクリル酸、カルボキシビニルポ リマー、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン、メチルセルロー スなどの水溶性高分子:(9)エタノール、イソプロパノールなどの低級アル コール:(10)グリセリン、プロピレングルコール、ジプロピレングリコー 20 ル、ソルビトールなどの多価アルコール:(11)グルコース、ショ糖などの 糖;(12)無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウムマグネシウム、ケイ酸アルミニ ウムなどの無機粉体;(13)精製水などが挙げられる。

前述の添加剤のうち、1) 賦形剤としては、例えば、乳糖、コーンスター 25 チ、白糖、ブドウ糖、マンニトール、ソルビット、結晶セルロース、二酸化 ケイ素糖; 2) 結合剤としては、例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニ

151

ルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、トラガ ント、ゼラチン、シュラック、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシ プロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリプロピレングリコ ール・ポリオキシエチレン・ブロックコポリマー、メグルミン、クエン酸カ 5 ルシウム、デキストリン、ペクチン等:3)崩壊剤としては、例えば、澱粉、 寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、 クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、カルボキシメチルセルロー ス・カルシウム等;4)滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウ ム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油等;5)着色剤 10 としては、医薬品に添加することが許可されているものであれば、いかなる ものでもよく; 6) 矯味矯臭剤としては、例えば、ココア末、ハッカのう、 芳香剤、ハッカ油、桂皮末当;7)抗酸化剤としては、例えば、アスコルビ ン酸、αートコフェノール等の医薬品に添加することが許可されているもの が、それぞれ用いられる。

本発明に係る医薬の投与量は、症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態や塩の種類、薬剤に対する感受性差、疾患の具体的な種類等に応じて異なるが、通常、成人の場合は、1日当たり経口投与で約 $30\mu$ gないし1000mg、好ましくは $100\mu$ gないし500mg、さらに好ましくは $100\mu$ gないし100mgを、注射投与で約1ないし $3000\mu$ g/kg、好ましくは3ないし $1000\mu$ g/kgを、それぞれ1回又は数回に分けて投与すればよい。

以下に本願発明の詳細かつ具体的な説明として実施例を示すが、本願発明 がこれら実施例に限られないことはいうまでもない。

152

### 製造例1

4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩

4-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル5.0gをN, N-ジメチルホルム アミド50mlに溶解し、炭酸カリウム6.2g、1-(2-クロロエチル) 5 ピペリジン8.3gを順次加え、60℃で1.5時間撹拌した。セライトろ 過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、4-(2-ピペリジン -1-イルエトキシ) 安息香酸エチルエステルを8.3 g 得た。4-(2-10 ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸エチルエステル34gをエタノー ル200m1に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液100m1を加え、1 時間加熱還流した。エタノールを減圧留去後、水を加え撹拌し、2 N塩酸1 80mlを加えて析出した固体をろ取し、標題化合物を28.2g得た。  $^{1}H-NMR$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.31-1.48 (m, 1H), 1.60-1.83 (m, 5H), 15 2.85-3.60 (m, 6H), 4.46 (t, 2H), 7.07 (d, 2H), 7.91 (d, 2H), 10.29 (brs.

#### 製造例2

20 4- (2-アゼパン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸塩

1H), 12.68 (brs, 1H).

4-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル19gと、1-(2-クロロエチル)

153

アゼパン25gから、上記製造例1の合成法に準じて合成し、標題化合物を 17.4g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.52-1.68 (m, 4H), 1.77-1.86 (m, 4H), 3.13-3.26 (m, 2H), 3.36-3.46 (m, 2H), 3.49-3.56 (m, 2H), 4.45 (t, 2H), 7.07 (d, 2H), 7.91 (d, 2H), 10.46 (brs, 1H), 12.70 (brs, 1H).

### 製造例3

5

4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)安息香酸塩酸塩

10 4-ビドロキシ安息香酸エチルエステル7.5gと、(2-クロロエチル)ジイソプロピルアミン10.2gから、上記製造例1の合成法に準じて合成し、標題化合物を11.2g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.30 (d, 6H), 1.35 (d, 6H), 3.49-3.55 (m, 2H), 3.61-3.72 (m, 2H), 4.43 (t, 2H), 7.02 (d, 2H), 7.90 (d, 2H), 9.98 (s, 1H), 12.71 (s, 1H).

#### 製造例4

15

3-フルオロー4-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル

20 3-フルオロー4-ヒドロキシ安息香酸 5.0 g、エタノール 100 m l、 濃硫酸 1 m l の混合物を 1 日間加熱還流した。反応液を氷水に注ぎ、析出し た結晶を 3 取後乾燥し、標題化合物を 2 4.3 g 得た。

154

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.38 (m, 3H), 4.34 (q, 2H), 5.75 (brs, 1H), 7.01 (t, 1H), 7.75-7.80 (m, 2H).

## 製造例 5

5 3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.41 (m, 1H), 1.61-1.82 (m, 5H), 2.95-3.08 (m, 2H), 3.40-3.52 (m, 4H), 4.55-4.61 (m, 2H), 7.30 (t, 1H), 7.69 (d, 1H), 7.78 (d, 1H).

### 製造例6

15 4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロ安息香酸塩酸塩

3-フルオロー4-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル7.0 g と、1-(2-00 c と アゼパン11.3 g から、上記製造例10 の合成法に準じて合成し、標題化合物を11.1 g 得た。

20  $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.55-1.66 (m, 4H), 1.78-1.86 (m, 4H), 3.25-3.38 (m, 4H), 3.51-3.58 (m, 2H), 4.55 (t, 2H), 7.32 (t, 1H), 7.68 (d, 1H), 7.77 (d, 1H).

155

### 製造例7

4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)-3-フルオロ安息香酸塩酸塩

5 3ーフルオロー4ーヒドロキシ安息香酸エチルエステル 7.0 g e 、(2- クロロエチル)ジイソプロピルアミン 11.4 g m e 、上記製造例 1 me e 法に準じて合成し、標題化合物を 9.7 g e 。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.29 (d, 6H), 1.33 (d, 6H), 3.56-3.61 (m, 2H), 3.62-3.71 (m, 2H), 4.42 (t, 2H), 7.28 (t, 1H), 7.71 (d, 1H), 7.77 (d, 1H), 9.27 (brs, 1H), 13.03 (brs, 1H).

### 製造例8

10

20

3-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸塩

15 3-ヒドロキシ安息香酸エチルエステル16.6gと、1-(2-クロロエチル)ピペリジン25gから、上記製造例1の合成法に準じて合成し、標題化合物を28.6g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.32-1.41 (m, 1H), 1.51-1.83 (m, 5H), 2.91-3.05 (m, 2H), 3.43-3.53 (m, 4H), 4.44 (t, 2H), 7.24 (d, 1H), 7.44 (t, 1H), 7.49 (s, 1H), 7.56 (d, 1H).

156

### 製造例9

5

15

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] 酢 酸塩酸塩

(3-7)ルオロー4-ビドロキシフェニル)酢酸エチルエステル 2.9 g と、1-(2-)クロロエチル)ピペリジン 4.1 g から、上記製造例 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 3.7 g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.42 (m, 1H), 1.63-1.84 (m, 5H), 10 2.94-3.05 (m, 2H), 3.45-3.55 (m, 6H), 4.44 (t, 2H), 7.00-7.04 (m, 1H), 7.12-7.18 (m, 2H), 10.24 (brs, 1H), 12.37 (brs, 1H).

### 製造例10

「4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]酢酸塩酸塩

(4-ビドロキシフェニル)酢酸メチルエステル 5.0 g と、1-(2-クロロエチル)ピペリジン 8.3 g から、上記製造例 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 8.8 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.42 (m, 1H), 1.62-1.82 (m, 5H),

20 2.90-3.02 (m, 2H), 3.40-3.51 (m, 6H), 4.33 (t, 2H), 6.92 (d, 2H), 7.18

(d, 2H), 9.90 (brs, 1H), 12.25 (brs, 1H).

#### 製造例11

157

[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)フェニル] 酢酸塩酸塩

(4-ビドロキシフェニル)酢酸メチルエステル5.0gと、1-(2-クロロエチル)アゼパン8.9gから、上記製造例1の合成法に準じて合成し、標題化合物を6.4g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.50-1.70 (m, 4H), 1.74-1.90 (m, 4H), 3.15-3.45 (m, 2H), 3.36-3.45 (m, 2H), 3.48-3.55 (m, 4H), 4.34 (t, 2H), 6.92 (d, 2H), 7.18 (d, 2H), 10.19 (brs, 1H), 12.25 (brs, 1H).

# 10 製造例12

5

15

[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)フェニル] 酢酸塩酸塩

(4-)ビアロキシフェニル)酢酸メチルエステル 5.0 g と、(2-) クロロエチル)ジイソプロピルアミン 9.0 g から、上記製造例 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 9.1 g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.29 (d, 6H), 1.32 (d, 6H), 3.33-3.52 (m, 4H), 3.60-3.72 (m, 2H), 4.27 (t, 2H), 6.88 (d, 2H), 7.19 (d, 2H), 9.33 (brs, 1H), 12.25 (brs, 1H).

#### 20 製造例13

4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアルデヒド

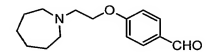
158

窒素雰囲気下、水素化リチウムアルミニウム1.5gをテトラヒドロフラン50m1に懸濁し、氷冷下で4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)安息香酸エチルエステル5.0gを加え、1時間加熱還流した。氷冷下で濃アンモニア水を加え、セライトろ過後に溶媒を減圧留去し、[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]メタノールを3.5g得た。この化合物1.7gをクロロホルム30m1に溶解し、酸化マンガン(IV)7.5gを加え、室温で一晩時間撹拌後ろ過し、溶媒を減圧留去し、標題化合物を1.7g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.42-1.54 (m, 2H), 1.59-1.72 (m, 4H), 10 2.47-2.62 (m, 4H), 2.85 (t, 2H), 4.24 (t, 2H), 7.06 (d, 2H), 7.88 (d, 2H), 9.93 (s, 1H).

#### 製造例14

4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンズアルデヒド



成し、標題化合物を194mg得た。

15

20

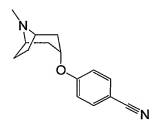
5

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.58-1.67 (m, 8H), 2.75-2.79 (m, 4H), 2.98 (t, 2H), 4.14 (t, 2H), 7.00 (d, 2H), 7.81 (d, 2H), 9.86 (s, 1H).

159

### 製造例15

4-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタ-3-イルオキシ)ベンゾニトリル



5 標題化合物は、 Tetrahedron、 1998、 54、 133 71を参考にして合成した。トロピン水和物1.0gをエタノールに溶解し、溶媒を減圧留去し、トルエンを加えて溶媒を減圧留去して得た、トロピン(無水)980mgを、窒素雰囲気下、ジメチルスルホキシド10m1に溶解し、4ーフルオロベンゾニトリル1.3g、60%水素化ナトリウム560mg を順次加え、室温で1時間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を1.4 g得た。

15 ¹H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.89-2.04 (m, 6H), 2.13-2.20 (m, 2H),
2.30 (s, 3H), 3.11-3.17 (m, 2H), 4.57 (t, 1H), 6.85 (d, 2H), 7.56 (d, 2H).

#### 製造例16

20 4-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタ-3-イルオキシ)ベンズアルデヒド

標題化合物は、Chem. Pharm. Bull., 1991, 3 9, 1440を参考にして合成した。4-(8-メチル-8-アザビシクロ[3.2.1]オクタ-3-イルオキシ)ベンゾニトリル300mgをぎ酸5m1に溶解し、ラネーニッケル(50%水懸濁液)1m1を加え、100℃で2時間撹拌した。セライトろ過し、テトラヒドロフラン、メタノールで順次洗浄した後、溶媒を減圧留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて中和した。クロロホルムで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を266mg得た。 $^{1}$ H-NMR( $^{4}$ 00MHz, $^{2}$ CDCl $_{3}$ ); $^{3}$ 0(ppm)1.95-2.09(m,6H),2.22-2.32(m,2H),2.34(s,3H),3.17-3.25(m,2H),4.65(t,1H),6.92(d,2H),7.83(d,2H),9.88(s,1H).

製造例17

5

10

15 4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) ベンゾニトリル

$$H_2N$$

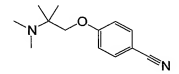
2-アミノー2-メチルプロパンー1-オール2.0gと、4-フルオロベンゾニトリル3.8gから、上記製造例15の合成法に準じて合成し、標題化合物を3.2g得た。

20  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.24 (s, 6H), 3.73 (s, 2H), 6.95 (d, 2H), 7.57 (d, 2H).

161

#### 製造例18

4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)ベンゾニトリル



5 4-(2-アミノー2-メチルプロポキシ)ベンゾニトリル1.1gをテトラヒドロフラン50m1に溶解し、35%ホルムアルデヒド溶液2.5m1、酢酸3.3m1、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム6.0gを順次加え、室温で3日間撹拌した。濃アンモニア水で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒20を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1.0g得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.17 (s, 6H), 2.34 (s, 6H), 3.85 (s, 2H), 6.98 (d, 2H), 7.57 (d, 2H).

### 15 製造例19

 $t e r t - \vec{j}$   $= (1 - \vec{j}) - (1 - \vec{j}) + (1 - \vec{j}$ 

4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) ベンゾニトリル3.2 gをジ 20 クロロメタン50mlおよびトリエチルアミン6mlに溶解し、氷冷下で、 二炭酸ジーtertーブチル4.5 gを加え、室温まで昇温しながら一晩時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次

162

洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を4.2g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40 (s, 15H), 4.07 (s, 2H), 4.62 (s, 5 1H), 6.96 (d, 2H), 7.56 (d, 2H).

### 製造例20

 $t e r t - \vec{\jmath}$   $+ \vec{\jmath}$  +

10

15

標題化合物は、J. Chem. Soc., 1962, 3961を参考にして合成した。次亜りん酸ナトリウム一水和物1. 5 gを水3 m1 に溶解し、t e r t ーブチル  $[2-(4-\nu)7/7$  ェノキシ)-1,  $1-\nu$  メチルエチル]カルバメート500 m g、ピリジン10 m1、酢酸5 m1 を順次加え、室温で撹拌しながら、ラネーニッケル(50% 水懸濁液)2 m1 を滴下し、室温で15分間、40%で1 時間撹拌した。セライトろ過し、テトラヒドロフラン、メタノールで順次洗浄した後、溶媒を減圧留去し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えて中和した。酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。

20 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル系) で 精製し、標題化合物を 4 4 3 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41 (s, 15H), 4.09 (s, 2H), 4.66 (s, 1H), 7.02 (d, 2H), 7.81 (d, 2H), 9.87 (s, 1H).

163

### 製造例21

4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)ベンズアルデヒド

4-(2-i)メチルアミノー2-メチルプロポキシ)ベンゾニトリル500 mgから、上記製造例16の合成法に準じて合成し、標題化合物を387 mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.20 (s, 6H), 2.36 (s, 6H), 3.90 (s, 2H), 7.04 (d, 2H), 7.82 (d, 2H), 9.87 (s, 1H).

### 製造例22

10 4-(4-シアノフェノキシ) ピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブ チルエステル

4-ビドロキシピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル 4.0gと、4-フルオロベンゾニトリル 3.4gから、上記製造例 15の 合成法に準じて合成し、標題化合物を 4.3g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.47 (s, 9H), 1.72-1.81 (m, 2H), 1.89-1.98 (m, 2H), 3.36 (ddd, 2H), 3.68 (ddd, 2H), 4.54 (tt, 1H), 6.94 (d, 2H), 7.57 (d, 2H).

#### 20 製造例 2 3

15

4-(4-ホルミルフェノキシ)ピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル WO 2004/058682

164

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.47 (s, 9H), 1.74-1.83 (m, 2H), 1.91-1.99 (m, 2H), 3.38 (ddd, 2H), 3.69 (ddd, 2H), 4.60 (tt, 1H), 6.99 (d, 2H), 7.82 (d, 2H), 9.86 (s, 1H).

## 製造例24

10 4- (1-アセチルピペリジン-4-イルオキシ) ベンゾニトリル

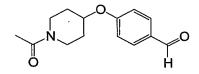
4-(4-シアノフェノキシ)ピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル1.5gから、下記実施例215の合成法に準じて合成した、4-(ピペリジン-4-イルオキシ)ベンゾニトリルの粗生成物全量を無水15 酢酸20m1およびピリジン20m1に溶解し、室温で一晩時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1.1g得た。

20  $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.76-2.02 (m, 4H), 2.12 (s, 3H), 3.40-3.47 (m, 1H), 3.63-3.78 (m, 3H), 4.62 (tt, 1H), 6.95 (d, 2H), 7.58 (d, 2H).

165

#### 製造例 2 5

4-(1-アセチルピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアルデヒド



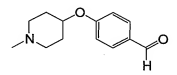
5 4-(1-アセチルピペリジン-4-イルオキシ)ベンゾニトリル1.0gから、上記製造例20の合成法に準じて合成し、標題化合物を805mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.79-2.03 (m, 4H), 2.13 (s, 3H), 3.41-3.49 (m, 1H), 3.65-3.80 (m, 3H), 4.68 (tt, 1H), 7.00 (d, 2H), 7.83 (d, 2H), 9.87 (s, 1H).

#### 製造例 2 6

10

4- (1-メチルピペリジン-4-イルオキシ) ベンズアルデヒド



15 4ーヒドロキシー1ーメチルピペリジンと、4ーフルオロベンゾニトリルから、上記製造例15の合成法に準じて合成した、4ー(1ーメチルピペリジンー4ーイルオキシ)ベンゾニトリル500mgから、上記製造例16の合成法に準じて合成し、標題化合物を350mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.83-1.93 (m, 2H), 2.00-2.08 (m, 2H), 20 2.29-2.36 (m, 5H), 2.65-2.74 (m, 2H), 4.41-4.49 (m, 1H), 6.98 (d, 2H), 7.81 (d, 2H), 9.86 (s, 1H).

166

### 製造例27

4- (1-アザビシクロ[2.2.2] オクター4-イルメトキシ) ベンズ アルデヒド

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.60 (t, 6H), 3.01 (t, 6H), 3.70 (s, 2H), 6.98 (d, 2H), 7.82 (d, 2H), 9.87 (s, 1H).

#### 製造例 28

4-(1-アミノシクロペンチルメトキシ)ベンゾニトリル

15

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.50-1.90 (m, 8H), 3.84 (s, 2H), 6.96 20 (d, 2H), 7.57 (d, 2H).

#### 製造例 2 9

167

4- (1-ジメチルアミノシクロペンチルメトキシ)ベンズアルデヒド

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.60-1.88 (m, 8H), 2.47 (s, 6H), 4.00 (s, 2H), 7.03 (d, 2H), 7.83 (d, 2H), 9.88 (s, 1H).

### 10 製造例30

5

4- (1-アミノシクロペンチルメトキシ) ベンゾニトリルから、上記製 15 造例19の合成法に準じて合成した、tert-ブチル [1-(4-シア ノフェノキシメチル) シクロペンチル] カルバメート1.0gから、上記製 造例20の合成法に準じて合成し、標題化合物を688mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.39 (s, 9H), 1.64-1.98 (m, 8H), 4.17 (s, 2H), 4.69 (s, 1H), 7.01 (d, 2H), 7.81 (d, 2H), 9.86 (s, 1H).

製造例31

20

4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ)-3-フルオロベンゾニトリル

2-アミノー2-メチルプロパンー1-オール2. 0 g と、3 , 4-ジフルオロベンゾニトリル4. 4 g から、上記製造例1 5 の合成法に準じて合成し、標題化合物を4. 5 g 得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.26 (s, 6H), 3.80 (s, 2H), 7.00 (t, 1H), 7.37 (dd, 1H), 7.41 (ddd, 1H).

#### 製造例32

4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)-3-フルオロベンズ.

10 アルデヒド

15

4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) -3-フルオロベンゾニトリルから、上記製造例 <math>18 の合成法に準じて合成した、4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ) -3-フルオロベンゾニトリル <math>1.4 gから、上記製造例 16 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 965 mg 得た。  $^1$ H-NMR(400MHz,CDC $1_3$ );  $\delta$  (ppm) 1.29 (s, 6H),2.45 (s, 6H),4.04 (s, 2H),7.08 (t, 1H),7.57-7.64 (m, 2H),9.85 (s, 1H).

#### 製造例33

169

4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) -3-フルオロベンゾニトリルから、上記製造例 <math>19 の合成法に準じて合成した、tert-ブチル [2--(4-シアノ-2-フルオロフェノキシ) -1, 1-ジメチルエチル] カルバメート <math>1.0 gから、上記製造例 20 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 715 m g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.39 (s, 9H), 1.42 (s, 6H), 4.19 (s, 2H), 4.66 (s, 1H), 7.10 (t, 1H), 7.56-7.62 (m, 2H), 9.84 (s, 1H).

#### 10 製造例34

5

 $4-(4-\nu r)/-2-\nu r$   $1-\mu r$ 

4-ビドロキシピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル 15 4.0 g と、3, <math>4-ジフルオロベンゾニトリル3.9 g から、上記製造例 15の合成法に準じて合成し、標題化合物を6.1 g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.47 (s, 9H), 1.76-1.85 (m, 2H), 1.89-1.98 (m, 2H), 3.38 (ddd, 2H), 3.69 (ddd, 2H), 4.59 (tt, 1H), 7.02 (t, 1H), 7.34-7.41 (m, 2H).

製造例35

20

4-(2-フルオロ-4-ホルミルフェノキシ)ピペリジン-1-カルボン

170

酸 tertーブチルエステル

 $4-(4-\nu r)/-2-7$ ルオロフェノキシ)ピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチル1. 0gから、上記製造例 20の合成法に準じて合成 5 し、標題化合物を 750 m g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.47 (s, 9H), 1.78-1.88 (m, 2H), 1.91-2.01 (m, 2H), 3.39 (ddd, 2H), 3.70 (ddd, 2H), 4.64 (tt, 1H), 7.08 (t, 1H), 7.58-7.63 (m, 2H), 9.85 (s, 1H).

#### 10 製造例36

4- (1-アセチルピペリジン-4-イルオキシ) -3-フルオロベンゾニ トリル

4-(4-シアノ-2-フルオロフェノキシ)ピペリジン-1-カルボン15 酸 tertーブチルエステル2.8gから、下記実施例215の合成法に準じて合成した、3-フルオロ-4-(ピペリジン-4-イルオキシ)ベンゾニトリルの粗生成物全量を、無水酢酸30mlおよびピリジン30mlに溶解し、室温で一晩時間撹拌した。溶媒を減圧留去し、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マクネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を2.2g得た。

171

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.80-2.02 (m, 4H), 2.12 (s, 3H), 3.41-3.48 (m, 1H), 3.67-3.74 (m, 3H), 4.67 (tt, 1H), 7.03 (t, 1H), 7.36-7.42 (m, 2H).

# 5 製造例37

4- (1-アセチルピペリジン-4-イルオキシ) -3-フルオロベンズア ルデヒド

4-(1-rセチルピペリジン-4-イルオキシ)-3-フルオロベンブ 10 ニトリル1.0gから、上記製造例20の合成法に準じて合成し、標題化合物を809mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.82-2.03 (m, 4H), 2.13 (s, 3H), 3.42-3.50 (m, 1H), 3.68-3.76 (m, 3H), 4.71 (tt, 1H), 7.09 (t, 1H), 7.60-7.65 (m, 2H), 9.85 (s, 1H).

**15** '

#### 製造例38

3-フルオロ-4-(1-メチルピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアルデヒド

20 4-ビドロキシー1-メチルピペリジンと、3, 4-ジフルオロベンゾニトリルから、上記製造例15の合成法に準じて合成した、3-フルオロ-4-(1-メチルピペリジン-4-イルオキシ) ベンゾニトリル1.1gから、

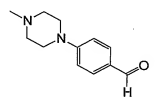
172

上記製造例 1 6 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1 . 1 g 得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC $1_{3}$ ); $\delta$ (ppm) 1 . 85-2 . 10(m,4H),2 . 28-2 . 40(m,5H),2 . 65-2 . 77(m,4H),4 . 46-4 . 53(m,1H),7 . 06(t,1H),7 . 58-7 . 62(m,2H),9 . 84(s,1H).

5

#### 製造例39

4-(4-メチルピペラジン-1-イル)ベンズアルデヒド



4ーフルオロベンゾニトリル2.0gおよび1ーメチルピペラジン2.5 10 gをジメチルスルホキシド30m1に溶解し、炭酸カリウム4.6gを加え、 120℃で1時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽 和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し た。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチ ル系)で精製し、4ー(4ーメチルピペラジンー1ーイル)ベンゾニトリル を2.34g得た。この化合物1.1gを用い、上記製造例16の合成法に 準じて合成し、標題化合物を1.1g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.35 (s, 3H), 2.55 (t, 4H), 3.41 (t, 4H), 6.91 (d, 2H), 7.74 (d, 2H), 9.77 (s, 1H).

#### 20 製造例40

1-[2-(4-ブロモフェノキシ) エチル] アゼパン

173

窒素雰囲気下、60%水素化ナトリウム 1. 6gを N, N-ジメチルホルムアミド 50m 1 に懸濁し、4-グロモフェノール 3. 0gを加え、室温で 10分間撹拌した後、1-(2-クロロエチル)アゼパン塩酸塩 4.0g、ヨウ化ナトリウム(触媒量)を順次加え、80 で一晩時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣を NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を 5.0g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.58-1.67 (m, 8H); 2.73-2.79 (m, 4H), 10 2.93 (t, 2H), 4.02 (t, 2H), 6.79 (d, 2H), 7.36 (d, 2H).

#### 製造例41

5

20

1- [2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ) エチル] ピペリジン

15 4 ー ブロモー 2 ー フルオロフェノール 3. 4 g と、1 ー (2 ー クロロエチル) ピペリジン塩酸塩 4. 0 g から、上記製造例 4 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5. 1 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.48 (m, 2H), 1.56-1.64 (m, 4H), 2.44-2.55 (m, 4H), 2.79 (t, 2H), 4.14 (t, 2H), 6.86 (t, 1H), 7.17 (ddd, 1H), 7.23 (dd, 1H).

174

### 製造例42

1- [2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ) エチル] アゼパン



5 4ープロモー 2 ーフルオロフェノール 3 . 4 g と、1 ー (2 ークロロエチル) アゼパン塩酸塩 4 . 0 g から、上記製造例 4 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5 . 4 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.54-1.69 (m, 8H), 2.74-2.78 (m, 4H), 2.96 (t, 2H), 4.10 (t, 2H), 6.86 (t, 1H), 7.17 (ddd, 1H), 7.22 (dd, 1H).

10

# 製造例43

[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ) エチル] ジイソプロピルア ミン

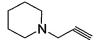
15 4 ー ブロモー 2 ー フルオロフェノール 3.4 g と、(2 ー クロロエチル) ジイソプロピルアミン塩酸塩 4.0 g から、上記製造例 40 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5.6 g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.03(d, 12H), 2.85 (t, 2H), 3.04 (hept, 2H), 3.91 (t, 2H), 6.85 (t, 1H), 7.17 (ddd, 1H), 7.22 (dd, 1H).

175

#### 製造例44

1ープロパー2ーイニルピペリジン



ピペリジン8.5 m l をジエチルエーテル100 m l に溶解し、氷冷下、 臭化プロパルギル3 m l を加え、室温で一晩時間撹拌した後、ジエチルエー テルを加えてろ過し、溶媒を減圧留去し、標題化合物を6.0 g 得た。 <sup>1</sup>H-NMR(400MHz, CDCl<sub>3</sub>);δ(ppm) 1.39-1.47 (m, 2H), 1.58-1.66 (m, 4H), 2.23 (t, 1H), 2.45-2.56 (m, 4H), 3.28 (d, 2H).

# 10 製造例 4 5

1-[3-(4-ブロモー2-フルオロフェニル) プロパー2-イル] ピペリジン

窒素雰囲気下、1ーブロモー3ーフルオロー4ーヨードベンゼン2.5g、1ープロパー2ーイニルピペリジン1.5g、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)300mgおよびヨウ化銅(I)40mgをN,Nージメチルホルムアミド20m1に溶解し、トリエチルアミン10m1を加え、室温で1.5時間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1.1g得た。

176

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.58-1.68 (m, 4H), 2.48-2.62 (m, 4H), 3.51 $^{-}$ (s, 2H), 7.21-7.31 (m, 3H).

#### 製造例46

10

15

20

5 3ーフルオロー4ー(3ーピペリジン-1ーイルプロピル)安息香酸塩酸塩

3-フルオロー4ーヒドロキシ安息香酸エチルエステル1.5gをジクロ ロメタン50mlに溶解し、ピリジン1mlを加え、氷冷下、無水トリフル オロメタンスルホン酸1.5mlを滴下し、室温で一晩時間撹拌した。水を 加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、3-フルオロー4ートリ フルオロメタンスルホニルオキシ安息香酸エチルエステル2.6gと、1-プロパー2ーイニルピペリジン2.0gから、上記製造例45の合成法に準 じて合成して得た、3-フルオロー4-(3-ピペリジン-1-イルプロパ -1-イニル) 安息香酸エチルエステル2.3gをメタノール40mlに溶 解し、10%パラジウムー活性炭500mgを加え、水素常圧雰囲気下、室 温で一晩時間撹拌した。セライトろ過後、溶媒を減圧留去して得た、3-フ ルオロー4ー(3ーピペリジンー1ーイルプロピル)安息香酸エチルエステ ル1.8gをエタノール20m1に溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液1 0m1を加え、1時間加熱還流した。エタノールを減圧留去後、水を加え撹 拌し、2 N塩酸12m1を加えて析出した固体をろ取して、標題化合物を2. 0 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.26-1.42 (m, 1H), 1.60-1.80 (m, 5H), 1.95-2.06 (m, 2H), 2.71 (t, 2H), 2.72-2.90 (m, 2H), 3.00 (t, 2H),

177

3.22-3.46 (m, 2H), 7.47 (t, 1H), 7.61 (dd, 1H), 7.72 (dd, 1H).

### 製造例47

4-アゼパン-1-イルメチル安息香酸塩酸塩

5

4-ホルミル安息香酸メチルエステルと、ヘキサメチレンイミンから、下記実施例38の合成法に準じて合成した、4-アゼパン-1-イルメチル安息香酸メチルエステル3.2gをメタノール $40\,\mathrm{m}\,1$ に溶解し、 $2\,\mathrm{N}\,\mathrm{x}$ 酸化ナトリウム水溶液 $2\,\mathrm{0}\,\mathrm{m}\,1$ を加え、 $8\,\mathrm{0}\,\mathrm{C}\,\mathrm{c}\,1$ .5時間撹拌した。メタノールを減圧留去した後、水、 $2\,\mathrm{N}\,\mathrm{u}$ 酸を順次加えて析出した固体を $3\,\mathrm{m}\,\mathrm{l}\,\mathrm{c}$ 、標題化合物を $3\,\mathrm{l}\,\mathrm{l}\,\mathrm{l}\,\mathrm{c}$ 。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.50-1.70 (m, 4H), 1.75-1.86 (m, 4H), 2.95-3.08 (m, 2H), 3.18-3.30 (m, 2H), 4.37 (s, 2H), 7.74 (d, 2H), 7.97 (d, 2H), 10.72 (brs, 1H), 13.12 (brs, 1H).

15

10

#### 製造例48

4-(2-アゼパン-1-イルエチル)安息香酸塩酸塩

窒素雰囲気下、塩化(メトキシメチル)トリフェニルホスホニウム12.

20 5gをテトラヒドロフラン50mlに懸濁し、氷冷下でカリウムtertーブトキシド(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)40mlを滴下し、そのまま20分間撹拌した後、4-ホルミル安息香酸メチルエステル5,0gのテ

178

トラヒドロフラン(16ml)溶液を滴下し、室温で一晩時間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、4ー(2ーメトキシビニル)安息香酸メチルエステル5.2gをジクロロメタン30mlに溶解し、ぎ酸20mlを加え、室温で一晩時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、4ー(2ーオキソエチル)安息香酸メチルエステルを4.

10 6 g 得た。この化合物と、ヘキサメチレンイミンから、下記実施例 3 8 の合成法に準じて合成した、 $4-(2-r \forall r^2)-1-(r^2)$  安息香酸メチルエステル 3. 7 g をメタノール 40 m 1 に溶解し、2 N 水酸化ナトリウム水溶液 20 m 1 を加え、80 Cで 1 時間撹拌した。メタノールを減圧留去した後、水、2 N 塩酸を順次加えて析出した固体をろ取し、標題化合物を 3 .

15 4 g 得た。

5

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.55-1.64 (m, 4H), 1.78-1.88 (m, 4H), 3.13-3.18 (m, 2H), 3.20-3.35 (m, 6H), 7.40 (d, 2H), 7.88 (d, 2H).

#### 製造例49

20 4-(3-アゼパン-1-イルプロピル)安息香酸塩酸塩

へキサメチレンイミンから、上記製造例44の合成法に準じて合成した、 1-プロパー2-イニルアゼパン6.0gと、4-ヨード安息香酸エチルエステル7.0gから、上記製造例46の合成法に準じて合成し、標題化合物

179

を3.3 g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.50-1.65 (m, 4H), 1.72-1.84 (m, 4H), 1.98-2.07 (m, 2H), 2.68 (t, 2H), 2.99-3.10 (m, 4H), 3.24-3.36 (m, 2H), 7.35 (d, 2H), 7.86 (d, 2H), 10.42 (brs, 1H), 12.81 (brs, 1H).

5

#### 製造例50

1-[2-(5-ブロモピリジン-2-イルオキシ)エチル]アゼパン



窒素雰囲気下、2ーアゼパンー1ーイルエタノール5.0gをN,Nージ メチルホルムアミド100mlに溶解し、60%水素化ナトリウム1.5g を加え、室温で1時間撹拌した後、2,5ージブロモピリジン7.5gを加え、室温で4.5時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸 エチル系)で精製し、標題化合物を9.1g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.56-1.66 (m, 8H), 2.77 (t, 4H), 2.92 (t, 2H), 4.36 (t, 2H), 6.67 (d, 1H), 8.17 (d, 1H).

### 製造例51

20 6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ニコチン酸塩酸塩

180

窒素雰囲気下、1-[2-(5-ブロモピリジン-2-イルオキシ) エチル] アゼパン4. 0 g をテトラヒドロフラン 4 0 m 1 に溶解し、-78  $\mathbb{C}$  に 冷却した後、ブチルリチウム(2. 4 6 M  $\mathbb{C}$  十 からを添加した後、ブチルリチウム( $\mathbb{C}$  を  $\mathbb{C}$  がら  $\mathbb{C}$  がら  $\mathbb{C}$  を  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  がら  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$  が  $\mathbb{C}$  から  $\mathbb{C}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.49-1.70 (m, 4H), 1.73-1.92 (m, 4H), 3.10-3.58 (m, 6H), 4.72 (t, 2H), 6.96 (d, 1H), 8.17 (dd, 1H), 8.71 (d, 1H), 10.87 (s, 1H), 13.13 (brs, 1H).

### 製造例52

5

10

5-ベンジルオキシピリジン-2-カルバルデヒド

標題化合物は、Tetrahedron, 2001, 57, 347
 9を参考にして合成した。3ーヒドロキシー6ーメチルピリジン5.0gをメタノール100mlに溶解し、5N水酸化ナトリウム水溶液9.2mlを加え、室温で15分間撹拌した。溶媒を減圧留去し、トルエンを加えて溶媒を減圧留去して得た残渣に、窒素雰囲気下、N, Nージメチルホルムアミド
 100ml、臭化ベンジル5.5mlを順次加え、60℃で30分間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、5ーベンジルオキシー2ーメチルピリジンを7.4g得た。65%3ークロロ過安息香

181

酸13gをジクロロメタン200m1に溶解し、氷冷下で5ーベンジルオキ シー2-メチルピリジン9. 7gのジクロロメタン(16m1)溶液を滴下 し、室温で5.5時間撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し た。ジクロロメタンで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、5-ベンジルオキシー2-メ 5 チルピリジン 1-オキシド10.4gを無水酢酸120m1に溶解し、1 20℃で1.5時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得た残渣に、5N水酸化 ナトリウム水溶液50ml、エタノール150mlを順次加え、90℃で3 0分間撹拌した。不溶物をセライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 10 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で 精製し、(5-ベンジルオキシピリジンー2-イル)メタノール7.2gを得 た。この化合物5.0gをクロロホルム100m1に溶解し、トリエチルア ミン13m1、ジメチルスルホキシド26m1を順次加え撹拌し、氷冷下で 三酸化硫黄ピリジン錯体11gを加え、室温まで昇温しながら10時間撹拌 15 した。水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を順次加えて撹拌し、酢酸エチル で抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサ ン一酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を3.8g得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 5.20 (s, 2H), 7.32-7.44 (m, 6H), 7.94 (d, 1H), 8.49 (d, 1H), 9.97 (s, 1H).

#### 製造例53

5-ベンジルオキシピリジン-2-カルボン酸

182

5ーベンジルオキシピリジン-2-カルバルデヒド3.8gをアセトン5 0m1に溶解し、水50m1を加え、氷冷下でスルファミン酸2.4g、亜 塩素酸ナトリウム2.2gを順次加え、室温で6時間撹拌した。析出した固 体をろ取、水洗し、標題化合物を3.0g得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 5.26 (s, 2H), 7.32-7.48 (m, 5H), 7.57 (dd, 1H), 8.01 (d, 1H), 8.41 (d, 1H), 12.85 (brs, 1H).

### 製造例54

5

15

5-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ピリジン-2-カルボン酸ナトリ 10 ウム

5 ーベンジルオキシピリジンー2 ーカルボン酸680mgを塩化チオニル 10m1に溶解し、80℃で50分間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た 残渣に、エタノール10m1を加え、室温で一晩時間撹拌した後、飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液を加えて中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食 塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系) で精製して得た、5-ベンジルオキシピリジン-2-カルボン酸エチルエス テル691mgをメタノール10mlに溶解し、10%パラジウムー活性炭 20 150mgを加え、水素常圧雰囲気下、室温で1.5時間撹拌した。セライ トろ過後、溶媒を減圧留去して得た、5-ヒドロキシピリジンー2-カルボ

183

溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、5-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ピリジン-2-カルボン酸エチルエステル526mgをエタノール6mlに溶解し、2N水酸化ナトリウム水溶液3mlを加え、45分間加熱還流した。エタノールを減圧留去後、水を加え氷冷し、析出した固体をろ取し、標題化合物を270mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.48-1.61 (m, 8H), 2.64-2.70 (m, 4H), 2.84 (t, 2H), 4.08 (t, 2H), 7.31 (dd, 1H), 7.86 (d, 1H), 8.06 (d, 1H).

### 製造例55

5

10

20

15 6 ーブロモピリジンー3 ーカルバルデヒド

窒素雰囲気下、2, 5 - 9  $\sqrt{2}$   $\sqrt{$ 

184

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 7.68 (d, 1H), 8.01 (dd, 1H), 8.82 (d, 1H), 10.08 (s, 1H).

# 製造例 5 6

5 (6-ブロモピリジン-3-イル)アセトアルデヒド

窒素雰囲気下、塩化(メトキシメチル)トリフェニルホスホニウム4.65gを、テトラヒドロフラン20mlに懸濁し、氷冷下でカリウムtertーブトキシド(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)14.6mlを滴下し、2のまま20分間撹拌した後、6ーブロモピリジン-3ーカルバルデヒド2.1gのテトラヒドロフラン(16ml)溶液を滴下し、室温で一晩時間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、2ーブロモー5ー(2ーメトキシビニル)ピリジン2.2gをアセトン20mlに溶解し、水10m、濃硫酸1mlを順次加え、80℃で1.5時間撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を1.5g得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.73 (s, 2H), 7.41 (dd, 1H), 7.49 (d, 1H), 8.22 (d, 1H), 9.79 (s, 1H).

### 製造例57

1- [2-(6-ブロモピリジン-3-イル) エチル] アゼパン

185

(6-ブロモピリジン-3-イル)アセトアルデヒド1.5gと、ヘキサメチレンイミン1 m 1 から、下記実施例38の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.5g得た。

5  $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.56-1.66 (m, 8H), 2.67 (t, 4H), 2.69-2.72 (m, 4H), 7.37 (dd, 1H), 7.40 (dd, 1H), 8.21 (d, 1H).

1-[2-(5-ブロモチオフェン-2-イル)エチル]アゼパン

製造例 5 8

10 5 - ブロモー 2 - チオフェンカルボキシアルデヒドから、上記製造例 5 6 の合成法に準じて合成した、(5 - ブロモチオフェンー 2 - イル) アセトアルデヒド 2. 2 g と、ヘキサメチレンイミン 1. 5 m l から、下記実施例 3 8 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 5 6 8 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.58-1.70 (m, 8H), 2.65-2.72 (m, 6H), 2.88 (t, 2H), 6.55 (dt, 1H), 6.82 (d, 1H).

ESI-Mass; 288 [M++H], 290 [M++H+2]

### 製造例 5 9

5-(2-アゼパン-1-イルエチル)チオフェン-2-カルボン酸リチウ

20 厶

15

186

1-[2-(5-) ロモチオフェン-2- イル)エチル]アゼパン565 m gから、上記製造例51の合成法に準じて合成し、標題化合物を410 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.51-1.62 (m, 8H), 2.61-2.66 (m, 4H), 2.68 (t, 2H), 2.84 (t, 2H), 6.71 (s, 1H), 7.14 (s, 1H).

ESI-Mass; 254 [M++H]

### 製造例60

4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ナフタレン-1-カルボン酸塩

10 酸塩

5

4-ブロモナフタレン-1-オール1. 1 g e N, N-ジメチルホルムアミド3 0 m 1 に溶解し、炭酸カリウム1. 0 g、1-(2-クロロエチル)ピペリジン1. 1 g e 順次加え、0 Cで1 時間撹拌した。水を加え撹拌し、

15 酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、1ー[2ー(4ーブロモナフタレンー1ーイルオキシ)エチル]ピペリジンを1.59g得た。この化合物800mgを用い、上記製造例51の合成法に準じて合成し、標題化合物を518mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.35-1.50 (m, 1H), 1.64-1.89 (m, 5H), 3.00-3.16 (m, 2H), 3.47-3.70 (m, 4H), 4.66 (t, 2H), 7.09 (d, 1H), 7.59 (t, 1H), 7.67 (t, 1H), 8.22 (d, 1H), 8.35 (d, 1H), 9.01 (d, 1H), 10.49 (brs. 1H), 12.81 (brs. 1H).

187

### 製造例61

5

N-(2-7) ロモー 5- メトキシフェニル)-3- フルオロー 4-(2-ピペリジン-1- イルエトキシ)ベンズアミド

3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩4.0g、塩化チオニル8mlおよびトルエン10mlの混合物を30分間加熱還流した。反応液を減圧下濃縮して得た残渣に、2-ブロモ-5-メトキシアニリン2.0gおよびピリジン10mlを氷冷下加え、室温で一昼夜撹拌した。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄

し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を2.9g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.49 (m, 2H), 1.60-1.63 (m, 4H),

15 2.50-2.58 (m, 4H), 2.82 (t, 2H), 3.82 (s, 3H), 4.25 (t, 2H), 6.60 (d, 1H), 7.08 (t, 1H), 7.42 (d, 1H), 7.61-7.70 (m, 2H) 8.21 (d, 1H), 8.39 (brs, 1H).

### 製造例62

20 (2-) (2-

N-(2-ブロモー5-メトキシフェニル)-3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミド1.0gから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を740mg得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.49 (m, 2H), 1.55-1.69 (m, 4H), 2.46-2.58 (m, 4H), 2.80 (t, 2H), 3.70 (s, 3H), 4.16 (t, 2H), 4.29 (d, 2H), 4.69 (brs, 1H), 6.12 (s, 1H), 6.16 (d, 1H), 6.94 (t, 1H), 7.01-7.10 (m, 2H) 7.30 (d, 1H).

### 10 製造例 63

N-(2-7) ロモー5- メトキシフェニル)-N-[3-7) ルオロー4-(2-7) ーピペリジン-1- イルエトキシ) ベンジル] アセトアミド

(2ーブロモー5ーメトキシフェニル)[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]アミン690mg、ピリジン2mlおよび無水酢酸2mlの混合物を80℃で4時間撹拌した。反応液を1N水酸化ナトリウム水溶液で希釈し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン−酢酸エチル系)で精製し、標題化20 合物を530mg得た。

189

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.42-1.50 (m, 2H), 1.60-1.69 (m, 4H), 1.83 (s, 3H), 2.52-2.62 (m, 4H), 2.89 (t, 2H), 3.62 (s, 3H), 3.95 (d, 1H), 4.19 (t, 2H), 5.42 (d, 1H), 6.33 (s, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.80-6.90 (m, 2H), 7.00 (d, 1H), 7.54 (d, 1H).

5

#### 製造例64

酢酸 3-{アセチル-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イル エトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ブロモフェニル エステル

N-(2-ブロモー5-メトキシフェニル)-N-[3-フルオロー4ー(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アセトアミド380mgから、下記実施例364の合成法に準じて合成した、N-(2-ブロモー5ーヒドロキシフェニル)-N-[3-フルオロー4ー(2ーピペリジン-1ーイルエトキシ)ベンジル]アセトアミドの粗生成物全量にピリジン2mlおよび無水酢酸2mlを加え、室温で1時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール系)で精製し、標題化合物を350mg得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.42-1.50 (m, 2H), 1.58-1.66 (m, 4H), 1.85 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.50-2.62 (m, 4H), 2.83 (t, 2H), 4.02 (d, 1H), 4.16 (t, 2H), 5.41 (d, 1H), 6.61 (s, 1H), 6.83-6.86 (m, 2H), 6.97-7.03 (m, 2H), 7.66 (d, 1H).

190

### 製造例 6 5

酢酸 4ーブロモー3ー {エチル [3ーフルオロー4ー (2ーピペリジンー 1ーイルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェニル エステル

5

10

15

酢酸 3ー {アセチルー [3ーフルオロー4ー (2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] アミノ} ー4ーブロモフェニル エステル300mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成した、4ーブロモー3ー {エチル [3ーフルオロー4ー (2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェノールの粗生成物全量にピリジン3m1および無水酢酸3m1を加え、室温で一昼夜撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルムーメタノール系) で精製し、標題化合物を200mg得た。 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.00 (t, 3H), 1.40-1.49 (m, 2H), 1.55-1.65 (m, 4H), 2.29 (s, 3H), 2.50-2.58 (m, 4H), 2.80 (t, 2H), 3.00 (q, 2H), 4.10 (s, 2H), 4.15 (t, 2H), 6.68-6.71 (m, 1H), 6.78 (s, 1H), 6.89 (t, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.58 (d, 1H).

### 20 製造例 6 6

(2-ブロモー4-メトキシフェニル)[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]メタノン

### 【化1】

191

 $4-(2- \mathbb{C}^{n}\mathbb{C}$ 

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.41-1.50 (m, 2H), 1.57-1.64 (m, 4H), 2.46-2.54 (m, 4H), 2.79 (t, 2H), 3.86 (s, 3H), 4.17 (t, 2H), 6.92 (dd, 1H), 6.93 (d, 2H), 7.17 (d, 1H), 7.29 (d, 1H), 7.77 (d, 2H).

15

10

5

### 製造例67

(2-) (2-)

192

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.56-1.64 (m, 4H), 2.48-2.56 (m, 4H), 2.84 (t, 2H), 3.87 (s, 3H), 4.24 (t, 2H), 6.93 (dd, 1H), 6.98 (t, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.29 (d, 1H), 7.52 (ddd, 1H), 7.58 (dd, 1H).

### 10 製造例68

1-(4-ベンジルオキシベンジル)-6-ブロモ-1H-ピリジン-2-オン

Synthesis, 1974, 707の合成法を参考にして、2,
 6ージブロモピリジン5.0gをtertーブタノール100mlに溶解し、カリウムtertーブトキシド25gを加え、100℃で一晩時間撹拌した後、反応液に氷を加え、5N塩酸でpH1にした後、室温で一晩時間撹拌した。クロロホルムで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して、6ーブロモー1Hーピリジン-2ー

193

オンを 2.5 g 得た。 TetrahedronLett., 1995, 3 6, 8917の合成法を参考にして、窒素雰囲気下、6ープロモー1Hーピリジンー2ーオン1.9 g を 1,2ージメトキシエタン 27 m l および N, Nージメチルホルムアミド 3 m l に溶解し、氷冷下で60%水素化ナトリウム470 m g を加え、そのまま 15分間撹拌した後、臭化リチウム 3.85 g を加え、室温で 25分間撹拌し、塩化 4ーベンジルオキシベンジル 5.4 g を加え、70℃で一晩時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を 2.3 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 5.04 (s, 2H), 5.46 (s, 2H), 6.48 (dd, 1H), 6.56 (dd, 1H), 6.92 (d, 2H), 7.15 (dd, 1H), 7.29 (d, 2H), 7.30-7.43 (m, 5H).

### 15 製造例69

5

10

(6-メトキシー3、4-ジヒドロナフタレン-2-イル) トリメチルすず

標題化合物は、J. Org. Chem., 1986, 51, 27 7を参考にして合成した。窒素雰囲気下、6-メトキシ-3, 4-ジヒドロ 20 ナフタレン-2-イル トリフルオロメタンスルホネート1. 5g、ビス(トリメチル) すず1. 7g、テトラキス(トリフェニルホスフィン) パラジウム(0) 170 mg および塩化リチウム1. 0gをテトラヒドロフラン20 m1に溶解し、60  $\mathbb C$  で1. 5 時間撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒

194

を減圧留去し、標題化合物を1.6g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.18 (s, 9H), 2.30 (t, 2H), 2.72 (t, 2H), 3.79 (s, 3H), 6.58 (s, 1H), 6.66 (s, 1H), 6.69 (dd, 1H), 6.93 (d, 1H).

### 5 実施例1

20

[4-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]メタノン

10 (2-ブロモー4-メトキシフェニル) [4-(2-ピペリジン-1-イル エトキシ) フェニル] メタノン570mg、(6-メトキシ-3,4-ジヒド ロナフタレン-2-イル) トリメチルすず542mg、テトラキス(トリフ ェニルホスフィン) パラジウム(0)80mgおよびヨウ化銅(I)25m gをトルエン10m1に懸濁し、窒素雰囲気下、100℃で5時間撹拌した。

15 酢酸エチルを加えて不溶物をろ去し、溶媒を減圧留去して得た残渣をNHシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、 標題化合物を263mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.55-1.64 (m, 4H), 2.39-2.55 (m, 8H), 2.74 (t, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 4.10 (t, 2H), 6.37 (s, 1H), 6.58 (d, 1H), 6.63 (dd, 1H), 6.82 (d, 2H), 6.86-6.93 (m, 3H), 7.43 (d, 1H), 7.68 (d, 2H).

195

実施例2

5

10

15

20

 $6-\{5-$ ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] フェニル $\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

[4ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)フェニル]メタノンから、下記実施例337の合成法に準じて合成した、1ー{2ー{4ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル)ベンジル]フェノキシ}エチル}ピペリジン228mgから、下記実施例30の合成法に準じて合成し、1ー{2ー{4ーメトキシー2ー(6ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)ベンジル]フェノキシ}エチル}ピペリジンを190mg得た。この化合物188mgを用い、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を104mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.55-1.76 (m, 2H), 2.33-2.42 (m, 4H), 2.51-2.75 (m, 6H), 2.91-2.99 (m, 1H), 3.82 (dd, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.42-6.48 (m, 2H), 6.54 (dd, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.74 (d, 1H), 6.77 (d, 2H), 6.92-6.96 (m, 3H), 9.00 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

196

ESI-Mass; 458 [M++H]

### 実施例3

7ーメトキシー2ーテトラロンから、下記製造例82の合成法に準じて合成した、7ーメトキシー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル トリフルオロメタンスルホネート400mgから、上記製造例69の合成法に準じて合成し、(7ーメトキシー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル)トリメチルすずを416mg得た。この化合物全量と、(2ープロモー4ーメトキシフェニル)[4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)フェニル]メタノン420mgから、上記実施例1の合成法に準じて合成し、標題化合物を320mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.48 (m, 2H), 1.56-1.63 (m, 4H), 2.41-2.52 (m, 8H), 2.74 (t, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 4.11 (t, 2H), 6.38 (s, 1H), 6.55 (d, 1H), 6.62 (dd, 1H), 6.83 (d, 2H), 6.88-6.93 (m, 3H), 7.43 (d, 1H), 7.69 (d, 2H).

20

10

15

197

 $7-{5-ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)$ ベンジル] フェニル $}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2ーオール

15 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.37 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 1.56-1.63 (m, 2H), 2.36-2.43 (m, 4H), 2.50-2.80 (m, 6H), 2.92-3.02 (m, 1H), 3.82 (dd, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.44-6.95 (m, 10H), 8.99 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

ESI-Mass; 458 [M++H]

198

# 実施例5

5

(2-プロモー4-メトキシフェニル)[3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)フェニル] メタノン420 m g と、(6-メトキシー3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル)トリメチルすず352 m g から、上記実施例1の合成法に準じて合成し、標題化合物を295 m g 得た。

### 15 実施例 6

 $6-\{2-[3-7\nu + 1-4-(2-1222) - 1-4\nu + 1-4\nu +$ 

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] 「4-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メタノンから、下記実施例337の合成法に準じて合成し た、 $1-\{2-\{2-7ルオロ-4-[4-メトキシ-2-(6-メトキシ$ 5 -3.4-ジヒドロナフタレン-2-イル) ベンジル] フェノキシ} エチル} ピペリジン228mgから、下記実施例30の合成法に準じて合成し、1- $\{2-\{2-7\nu\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\} \ | \ 4-1\}$ 3、4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) ベンジル] フェノキシ} エチ ル ピペリジンを200mg得た。この化合物197mgを用い、下記実施 10 例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を180mg得た。  $^{1}H-NMR$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 1.52-1.68 (m, 2H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.50-2.70 (m, 6H), 2.87-2.97 (m, 1H), 3.83 (dd, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.42-6.48 (m, 2H), 6.55 (dd, 1H), 6.66 (d, 1H), 6.74 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.84 (dd, 1H), 6.95 (d, 1H), 7.02 15 (t, 1H), 9.00 (s, 1H), 9.16 (s, 1H).

ESI-Mass; 476 [M++H]

### 製造例70

20 (4-ニトロベンジル)フェニルエーテル

200

フェノール11.3g、臭化4ーニトロベンジル25.9g、炭酸カリウム16.6gおよびメチルエチルケトン100mlの混合物を80℃で15.5時間撹拌した。酢酸エチルを加えて不溶物をろ去し、溶媒を減圧留去して得た残渣をヘキサンー酢酸エチルから再結晶し、標題化合物(淡黄色粉末)を24.9g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 5.18 (s, 2H), 6.95-7.02 (m, 3H), 7.26-7.33 (m, 2H), 7.61 (d, 2H), 8.25 (d, 2H).

### 10 製造例 7 1

5

15

20

(2-ブロモー5-メトキシフェニル)[4-(4-ニトロベンジルオキシ)フェニル]メタノン

$$O_2N$$
 $O_2N$ 
 $O_3N$ 
 $O_4N$ 
 $O_5N$ 
 $O_5N$ 
 $O_5N$ 
 $O_5N$ 
 $O_5N$ 
 $O_7N$ 
 $O_7N$ 

2ーブロモー5ーメトキシ安息香酸8.0g、塩化チオニル20m1の混合物を2.5時間加熱還流し、反応液を減圧下濃縮して得た、塩化2ーブロモー5ーメトキシベンゾイルの粗生成物全量をジクロロメタン50m1に溶解し、(4ーニトロベンジル)フェニルエーテル8.0g、塩化アルミニウム4.6gを順次加え、室温で13時間撹拌した。反応液に氷を加え、ジクロロメタンで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た粗結晶をヘキサンー酢酸エチルで洗浄し、標題化合物(淡灰色粉末)を13.1g得た。

201

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.80 (s, 3H), 5.25 (s, 2H), 6.85 (d, 1H), 6.89 (dd, 1H), 7.01 (d, 2H), 7.50 (d, 1H), 7.61 (d, 2H), 7.82 (2H, d), 8.26 (2H, d).

### 5 製造例 7 2

10

15

20

(4-ヒドロキシフェニル)[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メタノン

(6ーメトキシナフタレンー2ーイル) ボロン酸をジエチルエーテル60 m1に溶解し、1,3ープロパンジオール2.3 m1を加え、室温で15分間撹拌後、酢酸エチル70 m1を加え、室温で10分間撹拌した。反応液に無水硫酸マグネシウムを加え撹拌後、不溶物をろ去し、溶媒を減圧留去して得た、2ー(6ーメトキシナフタレンー2ーイル)[1.3.2]ジオキサボリナンの粗生成物全量に、(2ーブロモー5ーメトキシフェニル)[4ー(4ーニトロベンジルオキシ)フェニル]メタノン6.9g、炭酸セシウム10.2g、N,Nージメチルホルムアミド80 m1、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)900 mgを順次加え、80℃で10.5時間撹拌した。酢酸エチルおよび水を加え、不溶物をろ去し、酢酸エチルで抽出後、希食塩水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物(褐色非晶質)を4.1g得た。HーNMR(400MHz, CDC1。); $\delta$  (ppm) 3.87(s, 6H), 5.69 (brs, 1H), 6.60 (d,

202

2H), 7.00-7.02 (m, 2H), 7.05-7.08 (m, 1H), 7.10-7.13 (m, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.46-7.49 (m, 1H), 7.53 (d, 1H), 7.58-7.60 (m, 4H).

ESI-Mass; 385 [M++H]

### 5 実施例 7

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル][4- (2-ピペリジン-1-イルーエトキシ) フェニル] メタノン

(4-ビドロキシフェニル)[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレ 10 2-2-イル)フェニル[3 2 1- 2-0 2-1 3 2 1- 2-0 1-0 1-2 1-2 1-2 1-3 1-3 1-3 1-4 1-3 1-3 1-4 1-4 1-3 1-4

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.39-1.46 (m, 2H), 1.53-1.60 (m, 4H), 2.44 (brs, 4H), 2.68 (t, 2H), 3.88 (s, 6H), 4.02 (t, 2H), 6.69 (2H, d), 7.01-7.02 (m, 2H), 7.07 (dd, 1H), 7.12 (dd, 1H), 7.34 (dd, 1H), 7.48 (d, 1H), 7.54 (d, 1H), 7.60-7.65 (m, 4H).

### 実施例8

15

[5-ヒドロキシー2-(6-ヒドロキシナフタレン-2-イル) フェニル] 20 [4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ) フェニル] メタノン

203

[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレンー2-イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ) フェニル] メタノン220 mgから、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物(淡黄色非晶質)を80mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.34-1.38 (m, 2H), 1.42-1.48 (m, 4H), 2.37 (brs, 4H), 2.57 (t, 2H), 3.94 (t, 2H), 6.57 (d, 1H), 6.72-6.77 (m, 4H), 6.94 (dd, 1H), 7.07 (d, 2H), 7.17 (d, 1H), 7.57 (d, 1H), 7.62 (d, 1H), 7.76-7.84 (m, 2H), 9.48 (s, 1H), 9.67 (s, 1H)

10

5

### 実施例9

1-{2-{4-[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) ベンジル] フェノキシ} エチル} ピペリジン

15 [5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ) フェニル] メタノン530

204

mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物(無色粘稠油状物)を230mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.46 (m, 2H), 1.57-1.62 (m, 4H), 2.48 (brs, 4H), 2.73 (t, 2H), 3.79 (s, 3H), 3.89 (s, 2H), 3.92 (s, 3H), 4.04 (t, 2H), 6.74 (d, 2H), 6.77 (d, 1H), 6.83 (dd, 1H), 6.89 (d, 2H), 7.13-7.16 (m, 2H), 7.25 (d, 1H), 7.33 (dd, 1H), 7.58 (d, 1H), 7.66 (d, 1H), 7.70 (d, 1H).

### 実施例10

5

15

20

10 6-{4-ヒドロキシ-2-{4-[2-(ピペリジン-1-イル) エトキシ] ベンジル} フェニル} ナフタレン-2-オール

 $1-\{2-\{4-[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-4ル) ベンジル] フェノキシ エチル ピペリジン <math>220 \,\mathrm{mg}$  から、下記実施例  $364 \,\mathrm{mod}$  合成法に準じて合成し、標題化合物(淡黄色非晶質)を  $70 \,\mathrm{mg}$  タイト。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.32-1.38 (m, 2H), 1.45-1.50 (m, 4H), 2.39 (brs, 4H), 2.60 (t, 2H), 3.81 (s, 2H), 3.97 (t, 2H), 6.58 (d, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.78 (d, 2H), 6.88 (d, 2H), 7.08-7.14 (m, 3H), 7.29 (dd, 1H), 7.61 (brs, 1H), 7.67 (d, 1H), 7.71 (d, 1H), 9.36 (brs, 1H), 9.73

205

(brs, 1H).

### 実施例11

(4-ヒドロキシフェニル)[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メタノン1. 3 g と、(2-クロロエチル)ジイソプロピルアミン塩酸塩787mgから、上記製造例40の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 6 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.98 (s, 6H), 0.99 (s, 6H), 2.73 (t, 2H), 2.95-3.03 (m, 2H), 3.82 (t, 2H), 3.88 (s, 3H), 6.65-6.70 (m, 2H), 7.01 (d, 1H), 7.07 (dd, 1H), 7.11 (dd, 1H), 7.34 (dd, 1H), 7.48 (d, 1H), 7.54 (d, 1H), 7.61 (d, 1H), 7.62-7.676 (m, 6H).

15

10

### 実施例12

6-{2-[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ) ベンジル]-4-ヒドロキシフェニル}ナフタレン-2-オール

206

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.03 (s, 6H), 1.04 (s, 6H), 2.80 (t, 2H), 2.98-3.08 (m, 2H), 3.80 (s, 3H), 3.84 (s, 2H), 3.86 (t, 2H), 6.65 (d, 1H), 6.70-6.78 (m, 3H), 6.87-6.93 (m, 2H), 7.10 (dd, 1H), 7.16 (d, 1H), 7.19 (d, 1H), 7.33 (dd, 1H), 7.59 (s, 1H), 7.66 (dd, 1H).

ESI-Mass; 470 [M+H]

### 実施例13

5

10

15 6-{2-[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] -4-ヒ ドロキシフェニル} ナフタレン-2-オール

207

(4-)とドロキシフェニル)[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メタノンと、1-(2-クロロエチル)アゼパン塩酸塩から、上記製造例40の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)フェニル] [5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メタノン1.0gから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、1-{2-{4-[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)ベンジル] フェノキシ} エチル} アゼパンを700mg得た。この化合物421mgを用い、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を105mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.57-1.63 (s, 8H), 2.79 (t, 4H), 2.91 (t, 2H), 3.82 (s, 2H), 3.98 (t, 2H), 6.60 (d, 1H), 6.63-6.69 (m, 2H), 6.74 (dd, 1H), 6.83-6.89 (m, 2H), 7.08 (dd, 1H), 7.12-7.19 (m, 2H), 7.29 (dd, 1H), 7.57 (s, 2H), 7.62 (dd, 2H).

15 ESI-Mass; 468 [M++H]

### 実施例14

5

10

[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)フェニル][5-ヒドロキシー 2-(6-ヒドロキシナフタレン-2-イル)フェニル]メタノン

208

[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)フェニル][5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]メタノン615mgから、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を213mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CD<sub>3</sub>OD); δ (ppm) 0.98 (s, 6H), 0.99 (s, 6H), 2.75 (t, 2H), 2.96-3.05 (m, 2H), 3.85 (t, 2H), 6.69-6.74 (m, 2H), 6.87 (d, 1H), 6.94-7.00 (m, 2H), 7.04 (dd, 1H), 7.22 (dd, 1H), 7.41 (dd, 1H), 7.49-7.60 (m, 4H).

10 ESI-Mass; 484 [M+H]

### 製造例 7 3

5

1-(4-ビドロキシベンジル)-6-(2-メトキシ-8,9-ジヒドロ-7 H-ベンゾシクロ $^{\circ}$ プテン-6-イル)-1 H-ピリジン-2-オン

209

2 ーメトキシー8, 9 ージヒドロー7 Hーベンゾシクロヘプテンー6 ーイル トリフルオロメタンスルホネートから、上記製造例69の合成法に準じて合成した、(2 ーメトキシー8, 9 ージヒドロー7 Hーベンゾシクロヘプテンー6 ーイル) トリメチルすず3. 25gと、1ー(4ーベンジルオキシベンジル)ー6ーブロモー1 Hーピリジンー2ーオン2. 2gから、上記実施例1の合成法に準じて合成し、1ー(4ーベンジルオキシベンジル)ー6ー(2ーメトキシー8, 9ージヒドロー7 Hーベンゾシクロヘプテンー6ーイル)ー1 Hーピリジンー2ーオンを646mg得た。この化合物全量を用い、下記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を404mg得た。 「HーNMR(400MHz,DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)1.80-1.88(m, 2H), 2.20-2.27(m, 2H), 2.72-2.78(m, 2H), 3.73(s, 3H), 5.08(s, 2H), 6.14(dd, 1H), 6.31(s, 1H), 6.38(dd, 1H), 6.58-6.74(m, 4H), 6.85(d, 2H), 6.96(d, 1H), 7.40(d, 1H), 9.28(s, 1H).

15

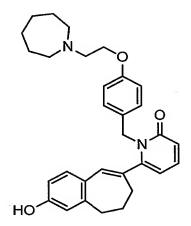
10

5

### 実施例15

1-[4-(2-r ぜパン-1- イルエトキシ) ベンジル] -6-(2-r ) ドロキシー8, 9- ジェドロー7H- ベンゾシクロへプテンー6- イル) -1H- ピリジン-2- オン

210



<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.47-1.58 (m, 8H), 1.79-1.88 (m, 2H), 2.20-2.27 (m, 2H), 2.61-2.64 (m, 4H), 2.65-2.70 (m, 2H), 2.78 (t, 2H), 3.95 (t, 2H), 5.11 (s, 2H), 6.13 (dd, 1H), 6.23 (s, 1H), 6.38 (dd, 1H), 6.52 (dd, 1H), 6.54 (d, 1H), 6.80 (d, 2H), 6.81 (d, 1H), 6.95 (d, 2H), 7.41 (d, 1H), 9.51 (s, 1H).

ESI-Mass; 485 [M++H]

15

5

### 製造例74

2-トリブチルスタニルベンゾチアゾール

$$N$$
  $SnBu_3$ 

窒素雰囲気下、ベンゾチアゾール30.7gをテトラヒドロフラン700

211

m 1 に溶解し、-78  $\mathbb{C}$ に冷却した後、ブチルリチウム(2.5  $\mathbb{M}$   $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$ 

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.90 (t, 9H), 1.27-1.41 (m, 12H), 1.58-1.67 (m, 6H), 7.37 (brt, 1H), 7.46 (brt, 1H), 7.96 (brd, 1H), 8.17 (brd, 1H).

### 実施例 1 6

N-(2-ベンゾチアゾール-2-イル-5-メトキシフェニル)-3-フ ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミド

15

20

5

10

N-(2-ブロモー5-メトキシフェニル)-3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミド1.0g、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)150mg、キシレン30m1および2-トリブチルスタニルベンゾチアゾール1.9gの混合物を2時間加熱還流した。反応液を減圧下濃縮して得た残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を81

212

0 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.42-1.53 (m, 2H), 1.60-1.71 (m, 4H), 2.51-2.68 (m, 4H), 2.91 (t, 2H), 3.96 (s, 3H), 4.32 (t, 2H), 6.72 (d, 1H), 7.11 (t, 1H), 7.40 (t, 1H), 7.51 (t, 1H), 7.75 (d, 1H), 7.86 (d, 1H), 7.99 (d, 2H), 8.02 (d, 1H), 8.64 (s, 1H), 13.46 (s, 1H).

### 実施例17

(2-ベンゾチアゾール-2-イル-5-メトキシフェニル)[3-フルオロ -4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン

10

15

5

水素化リチウムアルミニウム90mgをテトラヒドロフラン5m1に懸濁し、氷冷下、N-  $(2-ベンゾチアゾール-2-イル-5-メトキシフェニル)-3-フルオロー4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミド300mgのテトラヒドロフラン <math>(1\,m\,1)$  溶液を滴下し、室温で4時間撹拌した。氷冷下、反応液にテトラヒドロフラン10m1、水0.14m1、5N水酸化ナトリウム水溶液0.14m1、水0.42m1を順次加えて得た懸濁液をろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンークロロホルム系)で精製し、標題化合物を120mg得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.50 (m, 2H), 1.59-1.66 (m, 4H), 2.50-2.60 (m, 4H), 2.81 (t, 2H), 3.88 (s, 3H), 4.18 (t, 2H), 4.49 (d,

2H), 6.17 (s, 1H), 6.30 (d, 1H), 6.97 (t, 1H), 7.10 (d, 1H), 7.19 (d, 1H), 7.30 (t, 1H), 7.41 (t, 1H), 7.62 (d, 1H), 7.81 (d, 2H), 9.53 (t, 1H).

### 5 実施例18

4-ベンゾチアゾールー2-イルー3-[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ)ベンジルアミノ]フェノール

(2ーベンゾチアゾールー2ーイルー5ーメトキシフェニル)[3ーフルオ 10 ロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル] アミン120 mgから、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を23 mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.50 (m, 2H), 1.52-1.75 (m, 4H), 2.45-2.59 (m, 4H), 3.16-3.35 (m, 2H), 4.30-4.39 (m, 2H), 4.47 (d, 2H), 6.07 (s, 1H), 6.18 (d, 1H), 7.11-7.28 (m, 3H), 7.36 (t, 1H), 7.45 (t, 1H), 7.54 (d, 1H), 7.84 (d, 1H), 8.02 (d, 1H), 9.40 (t, 1H), 9.93 (s, 1H).

ESI-Mass; 478 [M+H]

# 20 実施例19

15

N-(2-ベンゾチアゾール-2-イル-5-ヒドロキシフェニル)-N-

214

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]ア セトアミド

酢酸 3-{アセチルー[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イ ルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ブロモフェニル エステル50mgと、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン) パラジウム(II) 7mg、キシレン1m1および2-トリブチルスタニルベンゾチアゾール84mgの混合物を1.5時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、メタノール2m1、水1m1および炭酸カリウム50mgを加え、室温で15分間激しく 撹拌した。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を20mg得た。

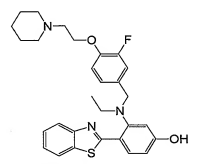
<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.45-1.53 (m, 2H), 1.60-1.70 (m, 4H),

1.87 (s, 3H), 2.55-2.70 (m, 4H), 2.80-2.88 (m, 2H), 3.67 (d, 1H), 4.17 (t, 2H), 5.73 (d, 1H), 6.11 (s, 1H), 6.76 (t, 1H), 6.85 (d, 1H), 6.95 (d, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.38 (t, 1H), 7.49 (t, 1H), 7.89 (d, 1H), 8.05 (d, 1H), 8.28 (d, 1H).

ESI-Mass; 520 [M++H]

215

4-ベンゾチアゾール-2-イル-3-{エチル-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェノール



酢酸 4-ブロモー3-  $\{x$ チルー[3-フルオロー4-(2-ピペリジ 2-1-イルエトキシ)ベンジル[7]フェニル 2-1-イルエトキシ)ベンジル[7]フェニル 2-1-アルスタニルベングチアゾール100 mgから、上記実施例19の合成法に準じて合成し、標題化合物を3 mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.04 (t, 3H), 1.45-1.57 (m, 2H), 1.71-1.80 (m, 4H), 2.75-2.80 (m, 4H), 2.95-3.05 (m, 4H), 4.00 (s, 2H), 4.20 (t, 2H), 6.40 (s, 1H), 6.60-6.72 (m, 3H), 6.91 (d, 1H), 7.33 (t, 1H), 7.43 (t, 1H), 7.88 (d, 1H), 7.98 (d, 1H), 8.17 (d, 1H).

ESI-Mass; 506 [M++H]

### 製造例 7 5

10

20

15 7-メトキシー2, 3, 4, 5-テトラヒドロー1H-ベンゾ [d] アゼピ ン

標題化合物は、EP285287の合成法を参考にして合成した。窒素雰囲気下、(3-メトキシフェニル) 酢酸16gをテトラヒドロフラン150m 1に溶解し、N, N-ジメチルホルムアミド0.1m1、塩化オキサリル1 0m1を順次加え、室温で5時間撹拌した後、反応液を減圧下濃縮し、塩化

(3-メトキシフェニル)アセチルを18.8g得た。アミノアセトアルデ ヒドジメチルアセタール11gおよびトリエチルアミン11gをクロロホル ム150mlに溶解し、氷冷下、塩化(3-メトキシフェニル)アセチル1 8.8gを加え、室温で9.5時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチル で抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をNH 5 シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し て得た、N-(2,2-ジメトキシエチル)-2-(3-メトキシフェニル) アセトアミド24.9gの酢酸(75m1)溶液を、濃塩酸50m1に滴下 し、室温で一晩時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチル、テトラヒ ドロフランを順次加え、不溶物をろ去した後、ろ液を減圧下濃縮した。残渣 10 に水を加え、生じた固体をろ取して得た、8-メトキシー1,3-ジヒドロ ベンゾ「d]アゼピン-2-オン6.3gを酢酸100m1に溶解し、10% パラジウムー活性炭1.5gを加え、水素4気圧雰囲気下、室温にて23時 間撹拌した。セライトろ過後、溶媒を減圧留去し、水、アンモニア水を順次 加えて中和した。生じた固体をろ取し、8-メトキシー1、3、4、5-テ 15 トラヒドロベンゾ [d] アゼピン-2-オンを5.6 g 得た。この化合物1. 5gをテトラヒドロフラン15mlに懸濁し、ボランーテトラヒドロフラン 錯体(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)15mlを滴下し、2時間加熱還 流した。氷冷下で5N塩酸5m1を加え、45分間加熱還流した後、アンモ ニア水で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶 20 媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキ サン一酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を752mg得た。  $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 2.84-2.98 (m, 8H), 3.78 (s, 3H), 6.64 (dd, 1H), 6.67 (d, 1H), 7.01 (d, 1H).

25

217

 $3-\{5-ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)$ ベンジル] フェニル $\}-2$ , 3, 4, 5-テトラヒドロ-1H-ベンゾ[d]アゼピン-7-オール

7ーメトキシー2、3、4、5ーテトラヒドロー1Hーベング [d] アゼピンと、(2ープロモー4ーメトキシフェニル) [4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) フェニル] メタノンから、下記実施例116の合成法に準じて合成した、[4ーメトキシー2ー(7ーメトキシー1,2,4,5ーテトラヒドロベング [d] アゼピンー3ーイル) フェニル] [4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) フェニル] メタノン632mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、7ーメトキシー3ー{5ーメトキシー2ー[4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] フェニル}ー2、3、4、5ーテトラヒドロー1Hーベング [d] アゼピンを514mg得た。この化合物全量を用い、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を355mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 2.72-2.83 (m, 8H), 3.87 (s, 2H), 3.98 (t, 2H), 6.39 (dd, 1H), 6.41 (d, 1H), 6.47 (dd, 1H), 6.53 (d, 1H), 6.81 (d, 2H), 6.85 (d, 1H), 6.88 (d, 1H), 7.08 (d, 2H), 9.09 (s, 2H).

218

ESI-Mass; 473 [M++H]

## 製造例 7 6

5

10

トリブチル(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)すず

$$O_2N$$
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 

4ーブロモー3ーニトロアニソール11.6g、ビス(トリブチル)すず32gおよびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)1.2gをキシレン100m1に懸濁し、140℃で1時間撹拌した。溶媒を減圧留去後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を12.7g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t, 9H), 1.07-1.12 (m, 6H), 1.26-1.35 (m, 6H), 1,44-1.50 (m, 6H), 3.89 (s, 3H), 7.19 (dd, 1H), 7.54 (d, 1H), 7.84 (d, 1H).

### 15 製造例 7 7

2-メトキシー6-(4-メトキシー2-ニトロフェニル) ナフタレン

標題化合物は、J. Am. Chem. Soc., 1999, 12 1, 7600を参考にして合成した。6-メトキシー2-ブロモナフタレ 20 ン500mg、トリブチル(4-メトキシー2-ニトロフェニル)すず1. 1g、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)250mg、 塩化銅(I)1.0gおよび塩化リチウム540mgをジメチルスルホキシ ド15m1に懸濁し、窒素雰囲気下、60℃で5時間撹拌した。酢酸エチル、 アンモニア水を順次加え、セライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和 食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 残渣をヘキサンージエチルエーテル系で洗浄して、標題化合物を412mg 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.92 (s, 3H), 3.94 (s, 3H), 7.16-7.20 (m, 3H), 7.33 (dd, 1H), 7.41 (d, 1H), 7.44 (d, 1H), 7.70 (s, 1H), 7.74 (d, 1H), 7.76 (d, 1H).

### 実施例22

10 5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$
  $O$ 

2-メトキシ-6-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)ナフタレン 3  $90 \,\mathrm{m}\,\mathrm{g}\,\mathrm{e}$ テトラヒドロフラン  $6 \,\mathrm{m}\,\mathrm{1}\,\mathrm{t}$ よびメタノール  $6 \,\mathrm{m}\,\mathrm{1}\,\mathrm{t}$ に溶解し、 1 0%パラジウムー活性炭  $100 \,\mathrm{m}\,\mathrm{g}\,\mathrm{e}$ 加え、水素常圧雰囲気下、室温で一晩時間撹拌した。セライトろ過後、溶媒を減圧留去して得た固体をヘキサンージエチルエーテル系で洗浄して、標題化合物を  $285 \,\mathrm{m}\,\mathrm{g}$  得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.83 (s, 5H), 3.95 (s, 3H), 6.38 (dd, 1H), 6.46 (dd, 1H), 7.14-7.20 (m, 3H), 7.54 (dd, 1H), 7.75-7.82 (m, 3H).

# 20 製造例 7 8

15

(6-メトキシナフタレン-2-イル) ボロン酸

220

窒素雰囲気下、6-メトキシ-2-ブロモナフタレン25gをテトラヒドロフラン300m1に溶解し、-78℃に冷却した。ブチルリチウム(2.66Mへキサン溶液)42m1を1.5時間かけて滴下し、そのまま30分間撹拌した。ほう酸トリイソプロピル26.5m1を30分間で滴下した後、-78℃から0℃まで昇温しながら40分間撹拌した。1N塩酸200m1、酢酸エチル200m1を順次加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た固体を、ヘキサン-ジエチルエーテル系で洗浄し、標題化合物を18g得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)3.86(s, 3H),7.12(d, 1H),7.26(s, 1H),7.72(d, 1H),7.76-7.84(m, 2H),8.07(brs, 2H),8.27(s, 1H).

### 製造例 7 9

15

20

2-メトキシー6-(2-ニトロフェニル) ナフタレン

窒素雰囲気下、2-ヨード-1-ニトロベンゼン2.5g、(6-メトキシナフタレン-2-イル)ボロン酸2.9gおよびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)600mgをトルエン50m1に懸濁し、2N炭酸ナトリウム水溶液15m1を加え、110℃で7時間撹拌した。酢酸エチルを加え、セライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1.2g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.95 (s, 3H), 7.16-7.21 (m, 2H), 7.37 (dd, 1H), 7.50 (ddd, 1H), 7.54 (dd, 1H), 7.64 (dt, 1H), 7.74-7.79 (m,

221

3H), 7.89 (dd, 1H).

### 実施例23

5

10

2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミン

2-メトキシ-6-(2-ニトロフェニル)ナフタレン1. 6gから、下 記実施例63の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 1g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.80 (brs, 2H), 3.95 (s, 3H), 6.81 (d, 1H), 6.86 (dt, 1H), 7.16-7.23 (m, 4H), 7.55 (dd, 1H), 7.76 (d, 1H), 7.81 (d, 1H), 7.85 (s, 1H).

### 実施例24

5-フルオロー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$

4-フルオロー2ーニトロフェノール3.0gから、下記製造例80の合成法に準じて合成し、4-フルオロー2ーニトロフェニル トリフルオロメタンスルホネートを5.5g得た。(6-メトキシナフタレンー2ーイル)ボロン酸2.5gをジエチルエーテル60m1に懸濁し、1,3ープロパンジオール0.9m1を加え、室温で2時間撹拌した。テトラヒドロフラン、無20 水硫酸マグネシウムを順次加えて撹拌後ろ過し、ろ液を減圧下濃縮して得た、2-(6-メトキシナフタレンー2ーイル)-[1,3,2]ジオキサボリナン3.1gおよび4-フルオロー2ーニトロフェニル トリフルオロメタ

ンスルホネート 2.8 g を N, N - ジメチルホルムアミド 5 0 m 1 に溶解し、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0) 3 5 0 m g および 炭酸セシウム 6.0 g を加え、窒素雰囲気下 100  $^{\circ}$  で 2 時間撹拌した。酢酸エチル、テトラヒドロフランを順次加え撹拌後、不溶物を 3 去し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た固体を、ヘキサンージエチルエーテル系で洗浄し、2 - (4 - フルオロ - 2 - - トロフェニル)- 6 - メトキシ - 1, 2, 3, 4 - テトラヒドロナフタレンを 2.4 g 得た。この化合物全量を用い、上記実施例 2 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1.6 g 得た。

10 ¹H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.90 (brs, 2H), 3.95 (s, 3H), 6.50 (dd, 1H), 6.54 (dt, 1H), 7.14 (dd, 1H), 7.16-7.20 (m, 2H), 7.49 (dd, 1H), 7.75 (d, 1H), 7.78-7.82 (m, 2H).

## 製造例80

5

15 5-フルオロー2-ニトロフェニル トリフルオロメタンスルホネート

20

5-フルオローニトロフェノール3.0gをジクロロメタン50m1に溶解し、ピリジン5m1を加え、氷冷下で無水トリフルオロメタンスルホン酸3.5m1を滴下した。室温で一晩時間撹拌した後、水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を5.4g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 7.21 (dd, 1H), 7.30 (ddd, 1H), 8.28 (dd, 1H).

#### 実施例25

4-フルオロ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミン

5 (6-メトキシナフタレン-2-イル)ボロン酸と、5-フルオロ-2-ニトロフェニル トリフルオロメタンスルホネートから、上記実施例24の合成法に準じて合成した、2-(5-フルオロ-2-ニトロフェニル)-6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン1.3gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.1g得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.95 (s, 5H), 6.73 (dd, 1H), 6.89 (dt, 1H), 6.96 (dd, 1H), 7.17-7.21 (m, 2H), 7.52 (dd, 1H), 7.76 (d, 1H), 7.81-7.84 (m, 2H).

#### 実施例26

15 5-メトキシー (2-ナフタレン-2-イル) フェニルアミン

2ーナフチルボロン酸と、4ーブロモー3ーニトロアニソールから、上記 製造例79の合成法に準じて合成した、2ー(4ーメトキシー2ーニトロフェニル)ナフタレン2.3gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、

20 標題化合物を1.4g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.82 (s, 5H), 6.37 (d, 1H), 6.45 (dd, 1H), 7.15 (d, 1H), 7.46-7.53 (m, 2H), 7.57 (dd, 1H), 7.82-7.92 (m, 4H).

### 製造例81

4-ブロモー3-ニトロピリジン

5 4-メトキシー3-ニトロピリジン3.5gに48%臭化水素酸30m1を加え、80℃で一晩時間撹拌した。トルエンを加え撹拌し、溶媒を減圧留去して得た、3-ニトロピリジン-4-オール(粗生成物)全量に、オキシ臭化リン20gおよびクロロホルム30m1を加え、110℃で2時間撹拌した。反応液に氷を加え、アンモニア水で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、

10 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、シリカゲルろ過 し、溶媒を減圧留去し、標題化合物を2.6g得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 7.74 (d, 1H), 8.58 (d, 1H), 9.08 (s, 1H).

#### 実施例27

20

15 4-(6-メトキシナフタレン-2-イル) ピリジン-3-イルアミン

(6-メトキシナフタレン-2-イル) ボロン酸と、4-ブロモ-3-ニトロピリジンから、上記製造例79の合成法に準じて合成した、4-(6-メトキシナフタレン-2-イル)-3-ニトロピリジン2.1gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.7g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.85 (brs, 2H), 3.96 (s, 3H), 7.12 (d, 1H), 7.19 (d, 1H), 7.22 (dd, 1H), 7.54 (dd, 1H), 7.78 (d, 1H), 7.85 (d, 1H), 7.78 (d, 1H), 7.85 (d, 1H), 7.8

1H), 7.87 (s, 1H), 8.10 (d, 1H), 8.19 (s, 1H).

### 製造例82

6-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル トリフルオロメタ 5 ンスルホネート

窒素雰囲気下、6ーメトキシー2ーテトラロン2.0gをテトラヒドロフラン30mlに溶解し、-78℃に冷却した後に、リチウムヘキサメチルジシラジド(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)12.5mlを滴下し、そのまま30分間撹拌後、Nーフェニルトリフルオロメタンスルホンイミド4.3gを加え、-78℃から室温まで昇温しながら30分間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題15 化合物を2.7g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.67 (t, 2H), 3.04 (t, 2H), 3.81 (s, 3H), 6.44 (s, 1H), 6.70-6.74 (m, 2H), 7.01 (d, 1H).

### 製造例83

20 7 ーメトキシー 3 ー (4 ーメトキシー 2 ーニトロフェニル) -1 , 2 ージヒドロナフタレン

6-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル トリフルオロメ

226

タンスルホネート2.3 g と、トリブチル(4-メトキシー2-ニトロフェニル)すず3.9 g から、上記製造例 77 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.7 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.45 (t, 2H), 2.94 (t, 2H), 3.82 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 6.43 (s, 1H), 6.69-6.74 (m, 2H), 7.02 (d, 1H), 7.12 (dd, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.43 (d, 1H).

## 実施例28

10

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン

7-メトキシー3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1, 2-ジヒドロナフタレン600mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を333mg得た。

### 20 製造例84

6-メトキシー3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1, 2-ジヒ ドロナフタレン

227

7-メトキシー2-テトラロンから、上記製造例82に準じて合成した、7-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル トリフルオロメタンスルホネート3. 5 gと、トリブチル(4-メトキシー2-ニトロフェニル)すず1 8 g から、上記製造例7 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 9 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 2.47 (t, 2H), 2.90 (t, 2H), 3.80 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 6.43 (s, 1H), 6.66 (s, 1H), 6.71 (d, 1H), 7.07 (d, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.32 (d, 1H), 7.46 (s, 1H).

10

20

5

# 実施例29

5-メトキシー2-(7-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン

15 6-メトキシー3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1, 2-ジ ヒドロナフタレン1.9gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、 標題化合物を1.1g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.88-2.00 (m, 1H), 2.08-2.15 (m, 1H), 2.74-2.94 (m, 4H), 3.00-3.08 (m, 1H), 3.71 (brs, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 6.30 (s, 1H), 6.35-6.39 (m, 1H), 6.64 (s, 1H), 6.73 (d, 1H), 7.02-7.08 (m, 2H).

228

### 製造例85

7-メトキシー3-(2-ニトロフェニル)-1,2-ジヒドロナフタレン

1ーブロモー2ーニトロベンゼンから、上記製造例76の合成法に準じて 5 合成した、トリブチル(2ーニトロフェニル)すず7.3 gと、6ーメトキ シー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル トリフルオロメタンスルホネ ート2.2 gから、上記製造例77の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1.5 g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.50 (t, 2H), 2.95 (t, 2H), 3.82 (s, 3H), 10 6.49 (s, 1H), 6.70-6.74 (m, 2H), 7.03 (d, 1H), 7.39-7.45 (m, 2H), 7.57 (dt, 1H), 7.90 (dd, 1H).

### 実施例30

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) 15 フェニルアミン

7ーメトキシー3ー(2ーニトロフェニル)ー1,2ージヒドロナフタレン1.5gを、テトラヒドロフラン10mlおよびメタノール10mlに溶解し、10%パラジウムー活性炭300mg、濃塩酸0.8mlを順次加え、20 水素4気圧雰囲気下、室温で25時間撹拌した。セライトろ過後、濃アンモニア水で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た固体を、ヘキサンージ

エチルエーテル系で洗浄し、標題化合物を949mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.91-2.02 (m, 1H), 2.09-2.16 (m, 1H), 2.78 (dd, 1H), 2.88-3.06 (m, 4H), 3.68 (brs, 2H), 3.79 (s, 3H), 6.68 (d, 1H), 6.71 (d, 1H), 6.72 (d, 1H), 6.80 (dt, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.06 (dt, 1H), 7.14 (dd, 1H).

# 実施例31

5-フルオロ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタ  $\nu\nu-2-イル)$  フェニルアミン

10

15

20

5

1ーブロモー4ーフルオロー2ーニトロベンゼンから、上記製造例76の合成法に準じて合成した、トリブチル(4ーフルオロー2ーニトロフェニル)すず7.1gと、6ーメトキシー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイルトリフルオロメタンスルホネート2.2gから、上記製造例77の合成法に準じて合成し、3ー(4ーフルオロー2ーニトロフェニル)ー7ーメトキシー1,2ージヒドロナフタレンを1.4g得た。この化合物全量を用い、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.1g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.88-1.98 (m, 1H), 2.06-2.13 (m, 1H), 2.73 (dd, 1H), 2.82-2.90 (m, 1H), 2.92-3.04 (m, 3H), 3.78 (brs, 2H), 3.79 (s, 3H), 6.41 (dd, 1H), 6.47 (ddd, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.72 (dd, 1H), 7.05 (dd, 1H).

#### 実施例32

6-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタ

230

レンー2-イル) ピリジン-3-イルアミン

2-クロロー6-メトキシー3-ニトロピリジンから、上記製造例76の合成法に準じて合成した、6-メトキシー3-ニトロー2ートリブチルスタニルピリジン5.5gと、6-メトキシー3,4-ジヒドロナフタレンー2ーイルトリフルオロメタンスルホネート1.5gから、上記製造例77の合成法に準じて合成し、6-メトキシー2ー(6-メトキシー3,4-ジヒドロナフタレンー2ーイル)-3-ニトロピリジンを933mg得た。この化合物930mgを用い、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を340mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.03-2.18 (m, 2H), 2.84-2.97 (m, 3H), 2.99-3.07 (m, 1H), 3.16 (dd, 1H), 3.33 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 3.82 (s, 3H), 6.46 (d, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.71 (dd, 1H), 7.00 (d, 1H), 7.04 (d, 1H).

15

10

5

#### 実施例33

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) -5-トリフルオロメチルフェニルアミン

20 1ーブロモー2ーニトロー4ートリフルオロメチルベンゼンから、上記製造例76の合成法に準じて合成した、トリブチル(2ーニトロー4ートリフルオロメチルフェニル)すず7.4gと、6ーメトキシー3,4ージヒドロ

ナフタレン-2-イル トリフルオロメタンスルホネート2.2gから、上記製造例77の合成法に準じて合成し、7-メトキシ-3-(2-ニトロー4-トリフルオロメチルフェニル)-1,2-ジヒドロナフタレンを1.5g得た。この化合物全量を用い、上記実施例30の合成法に準じて合成し、

5 標題化合物を1.0g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.92-2.05 (m, 1H), 2.08-2.16 (m, 1H), 2.77 (dd, 1H), 2.90-3.07 (m, 4H), 3.80 (s, 3H), 3.86 (brs, 2H), 6.69 (d, 1H), 6.73 (dd, 1H), 6.93 (s, 1H), 7.02 (d, 2H), 7.22 (d, 1H).

### 10 実施例34

4-フルオロ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニルアミン

5-フルオロー2-ニトロフェニル トリフルオロメタンスルホネートと、 (6-メトキシー3,4-ジヒドロナフタレンー2-イル)トリメチルすず から、上記製造例77の合成法に準じて合成した、3-(5-フルオロー2-ニトロフェニル)-7-メトキシー1,2-ジヒドロナフタレン396mgから、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を286mg得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.86-1.97 (m, 1H), 2.08-2.15 (m, 1H), 2.73 (dd, 1H), 2.88-3.05 (m, 4H), 3.55 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 6.65 (dd, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.72 (dd, 1H), 6.76 (ddd, 1H), 6.86 (dd, 1H), 7.02 (d, 1H).

232

### 実施例35

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミン

5 5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン231mgから、下記実施例119の合成法に準じて合成し、標題化合物を<math>105mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.93-2.18 (m, 2H), 2.70-3.07 (m, 5H), 2.93 (s, 3H), 3.81 (brs, 1H), 3.86 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 6.31 (d, 1H), 6.36 (dd, 1H), 6.74 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 7.08 (d, 1H), 7.10 (d, 1H).

### 実施例36

10

15

20

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒド ロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン

5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミン1.0gをピリジン5m1に溶解し、無水酢酸5m1を加え、室温で10分間撹拌した。氷水を加え撹拌し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和して生じた固体をろ取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、Nー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アセトアミドを1.1g得た。窒素雰囲気下、水素化リ

233

チウムアルミニウム 4 0 0 m g をテトラヒドロフラン 2 0 m 1 に懸濁し、氷 冷下で塩化アルミニウム 1. 4 g を加え、室温で 1 5 分間撹拌した後、N ー [5 ーメトキシー 2 ー (6 ーメトキシー 1, 2, 3, 4 ーテトラヒドロナフタレンー 2 ーイル)フェニル]アセトアミド 1. 1 g を加え、室温で 1 時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて得た懸濁液をセライトろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を 6 0 4 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.27 (t, 3H), 1.89-2.00 (m, 1H), 2.05-2.12 (m, 1H), 2.68-2.76 (m, 1H), 2.77-2.86 (m, 1H), 2.92-3.03 (m, 3H), 3.17 (q, 2H), 3.62 (brs, 1H), 3.80 (s, 6H), 6.25 (d, 1H), 6.29 (dd, 1H), 6.69 (d, 1H), 6.72 (dd, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.03 (d, 1H).

## 実施例37

5

20

15 エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒド ロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミン

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン300 m g から、上記製造例 180合成法に準じて合成し、標題化合物を259 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.04 (t, 3H), 1.80-1.97 (m, 2H), 2.62 (s, 3H), 2.73-3.02 (m, 6H), 3.45-3.55 (m, 1H), 3.80 (s, 6H), 6.64-6.72 (m, 4H), 6.99 (d, 1H), 7.17 (d, 1H).

## 実施例38

イソプロピル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル [75-3] アミン

$$\begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array}$$

5 ラストキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミン300mgをテトラヒドロフラン8mlに溶解し、アセトン0.4ml、酢酸0.1ml、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム780mgを順次加え、室温で2日間撹拌した。濃アンモニア水で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫10酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を309mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.22 (d, 3H), 1.23 (d, 3H), 1.88-1.96 (m, 1H), 2.05-2.12 (m, 1H), 2.68-2.83 (m, 2H), 2.92-3.02 (m, 3H), 3.55 (brs, 1H), 3.60-3.71 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 6.24-6.28 (m, 2H), 6.69 (d, 1H), 6.72 (dd, 1H), 7.01 (s, 1H), 7.03 (d, 1H).

# 実施例39

15

6-(2-アミノ-4-ヒドロキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒ 20 ドロナフタレン-2-オール

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ

タレン-2-イル)フェニルアミン200mgから、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を145mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.59-1.71 (m, 1H), 1.80-1.88 (m, 1H), 2.45-2.53 (m, 1H), 2.65-2.89 (m, 4H), 4.74 (s, 2H), 5.94 (dd, 1H), 6.06 (d, 1H), 6.45-6.50 (m, 2H), 6.73 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 8.65 (s, 1H), 8.95 (s, 1H).

ESI-Mass; 256 [M++H]

### 実施例40

5

15

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミン195 mgから、下記実施例 364の合成法に準じて合成し、標題化合物を177 mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.63-1.75 (m, 1H), 1.78-1.86 (m, 1H), 2.42-2.51 (m, 1H), 2.62 (d, 3H), 2.66-2.88 (m, 4H), 5.14 (q, 1H), 5.91 (d, 1H), 5.96 (dd, 1H), 6.45-6.50 (m, 2H), 6.77 (d, 1H), 6.82 (d, 1H), 8.75 (s, 1H), 8.96 (s, 1H).

20 ESI-Mass; 270 [M++H]

### 実施例41

6-(2-x + y) アミノー4-y ドロキシフェニル)-5, 6, 7, 8-y トラヒドロナフタレン-2-x ル

236

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン250 m g から、下記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を227 m g 得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.13 (t, 3H), 1.64-1.86 (m, 2H), 2.66-2.92 (m, 4H), 2.97-3.03 (m, 2H), 3.34-3.37 (m, 1H), 4.84 (t, 1H), 5.95-5.98 (m, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.77 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 8.75 (brs, 1H), 8.98 (brs, 1H).

ESI-Mass; 284 [M++H]

10

### 実施例42

6-(2-i)メチルアミノー4-iヒドロキシフェニル)-5, 6, 7, 8-iテトラヒドロナフタレン-2-i

- 15 5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミンから、上記製造例 18の合成法に準じて合成した、[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]ジメチルアミン 120 mgから、下記実施例 364の合成法に準じて合成し、標題化合物を 96 mg 得た。
- 20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.71-1.79 (m, 2H), 2.53 (s, 6H), 2.56-2.67 (m, 2H), 2.70-2.83 (m, 2H), 3.19-3.27 (m, 1H), 6.43 (dd, 1H), 6.45-6.50 (m, 2H), 6.51 (d, 1H), 6.81 (d, 1H), 7.01 (d, 1H), 8.98 (s,

1H), 9.08 (s, 1H).

ESI-Mass; 284 [M+H]

## 実施例43

5 6-[2-(エチルメチルアミノ)-4-ヒドロキシフェニル]-5,6,
 7.8-テトラヒドロナフタレン・2-オール

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン239 m g から、下記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を219 m g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.94 (t, 3H), 1.70-1.78 (m, 2H), 2.51 (s, 3H), 2.59-2.63 (m, 2H), 2.71-2.80 (m, 4H), 3.22-3.29 (m, 1H), 6.44-6.49 (m, 3H), 6.52 (s, 1H), 6.81 (d, 1H), 7.02 (d, 1H), 8.99 (brs, 1H), 9.08 (brs, 1H).

15 ESI-Mass; 298 [M++H]

### 実施例44

10

20

 $6-(2-\tilde{y}$ エチルアミノー4-ヒドロキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンー2-オール

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒ

238

ドロナフタレンー2ーイル)フェニル] アミンから、上記実施例36の合成 法に準じて合成した、ジエチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] アミン288 mgから、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を210 mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 6H), 1.67-1.76 (m, 2H), 2.55-2.62 (m, 2H), 2.70-2.78 (m, 2H), 2.82 (q, 4H), 3.40-3.48 (m, 1H), 6.45-6.53 (m, 3H), 6.55 (s, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.04 (d, 1H), 8.99 (brs, 1H), 9.07 (brs, 1H).

10 ESI-Mass; 312 [M++H]

#### 製造例86

N-x+y-N-[5-y++y-2-(6-y++y-1, 2, 3, 4-y+y-1] アトラヒドロナフタレン-2-4y フェニル] ベンズアミド

15

20

5

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン100mgを1, 4-ジオキサン3m1に溶解し、N, N-ジイソプロピルエチルアミン0.34m1、塩化ベンゾイル0.05m1を順次加え、100℃で1時間撹拌した。放冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、10%クエン酸水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサ

ンー酢酸エチルーテトラヒドロフラン系)で精製し、標題化合物を133mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.52-0.61 (m, 0.5H), 1.21-1.29 (m, 3H), 1.44-1.90 (m, 2.5H), 2.37-2.46 (m, 0.5H), 2.61-2.91 (m, 4H), 3.77-3.82 (m, 6H), 3.88-3.98 (m, 1.5H), 6.60-7.34 (m, 11H).

# 実施例45

5

10

20

6-[2-(ベンジルエチルアミノ)-4-ヒドロキシフェニル]-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

N-xチルーN-[5-xトキシー2-(6-xトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2-4ル)フェニル] ベンズアミドから下記実施例 3 3 7の合成法に準じて合成した、ベンジルエチル [5-xトキシー2-(6-xトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-4ル)フェニル] アミン1 5 1 m g から、下記実施例 1 1 1 の合成法に準じて合成

15 フェニル] アミン151mgから、下記実施例111の合成法に準じて合成 し、標題化合物を90mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.52-1.70 (m, 2H), 2.51-2.58 (m, 2H), 2.69-2.75 (m, 2H), 2.82 (q, 2H), 3.43-3.53 (m, 1H), 3.95 (s, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.63 (s, 1H), 6.79 (d, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.12-7.24 (m, 5H), 9.00 (brs, 1H), 9.10 (brs, 1H).

ESI-Mass; 374 [M+H]

#### 製造例87

240

N-x+v-N-[5-x++v-2-(6-x++v-1, 2, 3, 4-y+v-1] フェニル フェニル [5-x++v-2-(6-x++v-1, 2, 3, 4-y+v-1] フェニル [5-x+v-2-(6-x++v-1, 2, 3, 4-y+v-1] ド

5 エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン100mgをジクロロメタン3m1に溶解し、氷冷下で1N水酸化ナトリウム水溶液1m1、塩化フェニルアセチル0.06m1を順次加え、室温まで昇温しながら一晩時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫10酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を140mg得た。<sup>1</sup>H-NMR(400MHz, CDC1<sub>3</sub>);δ(ppm)1.16(t, 3H),1.66-1.73(m, 0.5H),1.79-1.92(m, 1.5H),2.58-2.66(m, 0.5H),2.75-3.20(m, 5.5H),3.33-3.47(m, 2H),3.68-3.73(m, 3H),3.80(s, 3H),4.14-4.29(m, 1H),6.47(dd,1H),6.64-6.72(m,2H),6.89-7.09(m,4H),7.19-7.32(m,4H).

15

実施例46

6-[2-(エチルフェネチルアミノ)-4-ヒドロキシフェニル]-5,6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

241

N-xチルーN-[5-x]トキシー2-(6-x]トキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]-2ーフェニルアセトアミドから下記実施例 3 3 7 の合成法に準じて合成した、xチル[5-x]トキシー2-(6-x]トキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]フェネチルアミン1 3 7 m g から、下記実施例 1 1 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を7 7 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.58-1.76 (m, 2H), 2.54-2.70 (m, 6H), 2.84-2.94 (m, 2H), 3.04 (t, 2H), 3.25-3.30 (m, 1H), 6.43-6.53 (m, 3H), 6.63 (s, 1H), 6.79 (d, 1H), 7.01-7.19 (m, 6H), 8.98 (brs, 1H), 9.11 (brs, 1H).

ESI-Mass; 388 [M++H]

### 実施例47

5

10

15 [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ タレン-2-イル) フェニル][2-(4-メトキシフェニル) エチル] アミン

242

## 15 実施例 4 8

 $6-\{4-$ ビドロキシ $-2-\{[2-(4-$ ビドロキシフェニル) エチル] メチルアミノ $\}$  フェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

243

[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][2ー(4ーメトキシフェニル)エチル]アミン250mgから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][2ー(4ーメトキシフェニル)エチル]メチルアミン(粗生成物)を得た。この化合物全量から、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を50mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.64-1.78 (m, 2H), 2.52-2.64 (m, 4H),

10 2.57 (s, 3H), 2.68-2.75 (m, 2H), 2.86-2.95 (m, 2H), 3.20-3.32 (m, 1H),

6.44-6.51 (m, 3H), 6.54-6.60 (m, 3H), 6.80 (d, 1H), 6.88 (d, 2H), 7.02 (d, 1H), 8.98 (brs, 1H), 9.09 (brs, 2H).

### 実施例49

5

15 6-{2-{エチル [2-(4-ヒドロキシフェニル) エチル] アミノ} - 4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール

244

[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][2ー(4ーメトキシフェニル)エチル]アミン250mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][2ー(4ーメトキシフェニル)エチル]アミン(粗生成物)を得た。この化合物全量から、下記実施例364の合成法に準じて合成し、標題化合物を120mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.62-1.76 (m, 2H),

10 2.42-2.50 (m, 2H), 2.55-2.62 (m, 2H), 2.68-2.74 (m, 2H), 2.87 (q, 2H),

2.96 (t, 2H), 3.33-3.44 (m, 1H), 6.45-6.53 (m, 3H), 6.56-6.64 (m, 3H),

6.80 (d, 1H), 6.87 (d, 2H), 7.05 (d, 1H), 8.98 (brs, 1H), 9.09 (brs, 2H).

### 製造例88

5

15 2-クロローNーエチルーNー[5-メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アセトアミド

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル ] アミン100 mg と、塩化クロロア セチル0.04 m 1 から、上記製造例87 の合成法に準じて合成し、標題化合物を133 mg 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.19 (t, 3H), 1.86-1.93 (m, 2H), 2.73-3.02 (m, 5H), 3.10-3.23 (m, 1H), 3.74-3.81 (m, 5H), 3.83 (s, 3H), 4.15-4.27 (m, 1H), 6.64-6.67 (m, 2H), 6.70 (d, 1H), 6.95 (d, 1H), 6.99 (dd, 1H), 7.32 (d, 1H).

10

15

5

# 製造例89

2-クロロ-N-エチル-N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アセトアミド

246

129mgをN,Nージメチルホルムアミド5m1に溶解し、ピペリジン0.07m1、炭酸カリウム184mgを順次加え、60 $^{\circ}$ で一晩時間撹拌した。放冷後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水炭酸カリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を139mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.16 (t, 3H), 1.33-1.42 (m, 2H), 1.50-1.58 (m, 4H), 1.84-1.94 (m, 2H), 2.29-2.38 (m, 2H), 2.40-2.48 (m, 2H), 2.65-3.10 (m, 8H), 3.79 (s, 3H), 3.82 (s, 3H), 4.10-4.26 (m, 1H), 6.60-6.72 (m, 3H), 6.91-6.98 (m, 2H), 7.29 (s, 1H).

#### 実施例50

ル

5

10

15

20

 $6-\{2-[エチル (2-ピペリジン-1-イルエチル) アミノ] -4-ヒドロキシフェニル <math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オー

N-xチルーN-[5-xトキシー2-(6-xトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2-4ル)フェニル]-2-4ピペリジンー1-4ルアセトアミドから、下記実施例337の合成法に準じて合成した、エチル[5-xトキシー2-(6-xトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-4ル)フェニル](2-4ピペリジン-1-4ルエチル)アミン108mgから、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を

247

84mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.24-1.32 (m, 2H), 1.35-1.42 (m, 4H), 1.65-1.76 (m, 2H), 2.15-2.27 (m, 6H), 2.59 (d, 2H), 2.70-2.78 (m, 2H), 2.84 (q, 2H), 2.90 (t, 2H), 3.35-3.45 (m, 1H), 6.44-6.51 (m, 3H), 6.58 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.03 (d, 1H), 8.99 (brs, 1H), 9.07 (brs, 1H).

ESI-Mass; 395 [M++H]

### 実施例51

5

10  $6-\{2-[エチル (2-ピロリジン-1-イルエチル) アミノ] -4-ヒ$  ドロキシフェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

2ークロローNーエチルーNー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1,
 15 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アセトアミドとピロリジンから、上記製造例89の合成法に準じて合成した、NーエチルーNー[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]ー2ーピロリジンー1ーイルアセトアミド119mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、エチル[5 ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル](2ーピロリジンー1ーイルエチル)アミンを96

248

mg得た。この化合物95mgを用い、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を92mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.52-1.60 (m, 4H), 1.65-1.78 (m, 2H), 2.28-2.37 (m, 6H), 2.58 (d, 2H), 2.70-2.78 (m, 2H), 2.84 (q, 2H), 2.91 (t, 2H), 3.37-3.47 (m, 1H), 6.44-6.51 (m, 3H), 6.58 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.04 (d, 1H), 8.99 (brs, 1H), 9.08 (brs, 1H). ESI-Mass; 381 [M+H]

### 実施例52

5

15

20

10  $6 - \{2 - [x + y) (y + y) - 2 - (x + y) (y + y) (y$ 

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミンと塩化ピコリノイル塩酸塩から、上記製造例87の合成法に準じて合成した、ピリジン-2-カルボン酸エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミド129mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]ピリジン-2-イルメチルアミンを100mg得た。この化合物93mgを用い、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を108mg得た。

249

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.57-1.71 (m, 2H), 2.55-2.62 (m, 2H), 2.68-2.75 (m, 2H), 2.88 (q, 2H), 3.41-3.52 (m, 1H), 4.09 (s, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.62 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 6.85 (s, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.15-7.19 (m, 1H), 7.26 (d, 1H), 7.61-7.66 (m, 1H), 8.39-8.43 (m, 1H), 8.99 (brs, 1H), 9.10 (brs, 1H).

ESI-Mass; 375 [M+H]

### 実施例53

5

15

20

 $6-\{2-[エチル (ピリジン-3-イルメチル) アミノ] -4-ヒドロキ$ 10 シフェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンと塩化ニコチノイル塩酸塩から、上記製造例86の合成法に準じて合成した、ピリジン-3-カルボン酸エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミド162mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] ピリジン-3-イルメチルアミンを30mg得た。この化合物全量を用い、下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を23mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.40-1.50 (m, 1H), 1.58-1.70 (m, 1H), 2.50-2.58 (m, 2H), 2.67-2.74 (m, 2H), 2.85 (q, 2H), 3.35-3.45 (m, 1H), 4.00 (q, 2H), 6.44-6.51 (m, 3H), 6.64 (d, 1H), 6.78

250

(d, 1H), 7.00 (d, 1H), 7.24 (dd, 1H), 7.54 (dd, 1H), 8.33-8.38 (m, 2H), 9.00 (brs, 1H), 9.13 (brs, 1H).

ESI-Mass; 375 [M++H]

### 5 実施例54

 $6 - \{2 - [エチル (ピリジン-4- イルメチル) アミノ] - 4 - ヒドロキシフェニル <math>\}$  - 5 , 6 , 7 , 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール

エチル「5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミンと塩化イソニコチノイル塩酸 10 塩から、上記製造例86の合成法に準じて合成した、ピリジンー4ーカルボ ン酸 エチル「5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テト ラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル〕アミド163mgから、下記実 . 施例337の合成法に準じて合成し、エチル [5-メトキシー2-(6-メ トキシー1、2、3、4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル 15 ピリジンー4ーイルメチルアミンを43mg得た。この化合物全量を用い、 下記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を42mg得た。  $^{1}H-NMR$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.53-1.71 (m, 2H), 2.50-2.60 (m, 2H), 2.70-2.77 (m, 2H), 2.85 (q, 2H), 3.37-3.48 (m, 1H), 20 4.01 (s, 2H), 6.45-6.51 (m, 3H), 6.62 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.21 (d, 2H), 8.40 (dd, 2H), 9.00 (brs, 1H), 9.13 (brs, 1H).

ESI-Mass; 375 [M++H]

251

## 製造例90

1-xチル-4-メトキシ-7-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)-1 H-インドール-2, 3-ジオン

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.29 (t, 3H), 1.89-2.12 (m, 2H), 2.82-3.00 (m, 4H), 3.21-3.30 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.72-3.90 (m, 1H), 3.99 (s, 3H), 4.00-4.16 (m, 1H), 6.61-6.78 (m, 3H), 7.03 (d, 1H), 7.49 (d, 1H).

20

5

10

15

## 実施例55

1-x+y-7-(6-y+y-1, 2, 3, 4-y+y-y-1)レン-2-4-y+y-y-1

252

1-xチルー4-xトキシー7-(6-xトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル) -1 Hーインドールー2, 3-ジオン1 6 0 m g、ボランーテトラヒドロフラン錯体(1. 0 Mテトラヒドロフラン溶液) 1. 8 m 1 およびテトラヒドロフラン1 0 m 1 の混合物を1 時間加熱還流した。氷水で希釈後、濃アンモニア水を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、1-エチルー4-メトキシー7-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル) -1 Hーインドール 5 8 m g から、下記実施例 3 6 4 の合成法に準じて合成し、標題化合物を7 m g 得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,DMSO- $^{1}$ d。); $\delta$  (ppm)1.28 (t, 3H),1.81-1.95 (m, 1H),2.00-2.10 (m, 1H),2.75-2.96 (m, 5H),4.25 (q, 2H),6.36 (d, 1H),6.46-6.57 (m, 3H),6.84 (d, 1H),6.90 (d, 1H),7.14 (s, 1H),9.06 (brs, 1H),9.16 (brs, 1H).

# 製造例91

5

10

15

20

2-メトキシー5,7,8,9-テトラヒドロベンゾシクロヘプテンー6-オン

標題化合物は、TetrahedronLett., 1977, 2 1, 1827を参考にして合成した。窒素雰囲気下、臭化メチルトリフェニルホスホニウム11.5gをテトラヒドロフラン50m1に懸濁し、氷冷

下でカリウムtert-ブトキシド(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)4 0m1を滴下し、そのまま1時間撹拌した後、6ーメトキシー1ーテトラロ ン4. 74gのテトラヒドロフラン(26m1)溶液を滴下し、室温で2. 5時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で 順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣を 5 シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、 6-メトキシー1-メチレン-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンを 4.4 g 得た。硝酸タリウム(I) 4.5 g をメタノール40 m l に溶解し、 氷冷下で6-メトキシー1-メチレンー1,2,3,4-テトラヒドロナフ タレン1,7gのメタノール(13m1)溶液を滴下し、室温で10分間撹 10 拌した。クロロホルムを加えて撹拌後、セライトろ過し、ジエチルエーテル で抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、 溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサ ン一酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1.7g得た。

15 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.99 (pent, 2H), 2.55 (t, 2H), 2.91 (t, 2H), 3.66 (s, 2H), 3.80 (s, 3H), 6.70-6.74 (m, 2H), 7.06 (d, 1H).

#### 製造例 9 2

3ーメトキシー8-(4ーメトキシー2ーニトロフェニル)-6,7ージヒ20 ドロー5H-ベンゾシクロヘプテン

2-メトキシー5, 7, 8, 9-テトラヒドロベンゾシクロヘプテンー6 -オンから、上記製造例82の合成法に準じて合成した、2-メトキシー8,

254

9-ジヒドロー7H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル トリフルオロメタンスルホネート3.0gと、トリブチル(4-メトキシー2-ニトロフェニル)すず10.8gから、上記製造例77の合成法に準じて合成し、標題化合物を2.8g得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.09-2.16 (m, 2H), 2.53 (t, 2H), 2.87-2.91 (m, 2H), 3.81 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 6.31 (s, 1H), 6.68-6.72 (m, 2H), 7.03 (d, 1H), 7.10 (dd, 1H), 7.31 (d, 1H), 7.40 (d, 1H).

実施例 5 6

10 5-メトキシー2-(2-メトキシー6, 7, 8, 9-テトラヒドロー5H -ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$

3-メトキシ-8-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)-6, 7-ジヒドロ-5 H-ベンゾシクロヘプテン 1. 4 g から、上記実施例 3 0 の合成 法に準じて合成し、標題化合物を 5 2 0 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.46-1.59 (m, 1H), 1.82-1.92 (m, 1H), 2.07-2.18 (m, 2H), 2.45 (t, 1H), 2.73-2.82 (m, 2H), 2.92 (t, 1H), 3.09 (dd, 1H), 3.63 (brs, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 6.28 (d, 1H), 6.38 (dd, 1H), 6.65 (dd, 1H), 6.73 (d, 1H), 7.05 (d, 1H), 7.10 (d, 1H).

20

15

実施例57

5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミン

255

$$H_2N$$

 $7-メトキシー3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1,2-ジェドロナフタレン600mg、鉄430mgおよび塩化アンモニウム830mgをメタノール15m1に懸濁し、水6m1を加え、80℃で6時間撹拌した。セライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を356mg得た。 <math>^1$ H-NMR(400MHz,CDC1 $_3$ ); $\delta$ (ppm)2.59(t,2H),2.93(t,2H),3.79(s,3H),3.82(s,3H),6.31(d,1H),6.36(dd,1H),6.58(s,1H),6.69-6.76(m,2H),7.00(d,1H),7.04(d,1H).

## 実施例 5 8

5

10

15

5-メトキシー2-(2-メトキシー8, 9-ジヒドロー7H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニルアミン

3-メトキシ-8-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)-6, 7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン1. 4gから、上記実施例 57の合成法に準じて合成し、標題化合物を757mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.08-2.16 (m, 2H), 2.55 (t, 2H), 20 2.85-2.89 (m, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 3.85 (brs, 2H), 6.30 (d, 1H), 6.34 (dd, 1H), 6.45 (s, 1H), 6.70-6.73 (m, 2H), 7.01 (d, 1H), 7.07 (d, 1H).

256

実施例 5 9

5

2-(2-メトキシー6, 7, 8, 9-テトラヒドロー5H-ベンゾシクロ ヘプテン-6-イル)フェニルアミン

2-メトキシー8、9-ジヒドロー7H-ベンゾシクロヘプテンー6-イ

ル トリフルオロメタンスルホネートと、トリブチル (2-ニトロフェニル) すずから、上記製造例 7 7 の合成法に準じて合成した、3-メトキシ-8-

(2-ニトロフェニル) -6, 7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン

10 850mgから、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を50mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.46-1.60 (m, 1H), 1.84-1.95 (m, 1H), 2.09-2.22 (m, 2H), 2.52 (t, 1H), 2.74-2.84 (m, 2H), 2.94 (t, 1H), 3.12 (dd, 1H), 3.61 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 6.66 (dd, 1H), 6.71 (dd, 1H),

15 6.74 (d, 1H), 6.81 (dt, 1H), 7.02-7.07 (m, 2H), 7.20 (dd, 1H).

実施例60

20

2-(2-)++>-8, 9->++-7H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニルアミン

2-メトキシ-8, 9-ジヒドロ-7H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル トリフルオロメタンスルホネートと、トリブチル(2-ニトロフェニル)

すずから、上記製造例 7 7 の合成法に準じて合成した、3 ーメトキシー8 ー (2 ーニトロフェニル) ー6, 7 ージヒドロー5 H ーベンゾシクロヘプテン8 3 0 m g から、上記実施例 5 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を4 4 2 m g 得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.10-2.16 (m, 2H), 2.58 (t, 2H), 2.87-2.91 (m, 2H), 3.82 (s, 5H), 6.47 (s, 1H), 6.70-6.79 (m, 4H), 7.06-7.11 (m, 3H).

## 実施例61

10 6-(2-アミノ-4-メトキシフェニル)-6, 7, 8, 9-テトラヒド u-5H-ベンゾシクロヘプテン-2-オール

$$H_2N$$

6 ーベンジルオキシー 3 , 4 ージヒドロー 2 Hーナフタレンー 1 ーオンから、上記製造例 9 1 の合成法に準じて合成した、2 ーベンジルオキシー 5 ,

7、8、9ーテトラヒドロベンゾシクロヘプテンー6ーオン7.2gから、上記製造例82の合成法に準じて合成し、2ーベンジルオキシー8、9ージヒドロー7Hーベンゾシクロヘプテンー6ーイル トリフルオロメタンスルホネートを6.7g得た。この化合物と、トリブチル(4ーメトキシー2ーニトロフェニル)すずから、上記製造例77の合成法に準じて合成した、3ーベンジルオキシー8ー(4ーメトキシー2ーニトロフェニル)ー6、7ージヒドロー5Hーベンゾシクロヘプテン4.7gから、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を2.4g得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.38-1.48 (m, 1H), 1.52-1.63 (m, 1H), 1.88-1.99 (m, 2H), 2.42-2.48 (m, 1H), 2.54-2.62 (m, 2H), 2.78 (t, 1H),

258

3. 03 (dd, 1H), 3. 62 (s, 3H), 4. 72 (brs, 2H), 6. 12 (dd, 1H), 6. 20 (d, 1H), 6. 44 (d, 1H), 6. 53 (d, 1H), 6. 86 (d, 1H), 6. 91 (d, 1H), 9. 00 (s, 1H).

#### 実施例62

5 {2-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-6,7,8,9 -テトラヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル]-5-メトキシフェニル} エチルアミン

6-(2-アミノ-4-メトキシフェニル)-6, 7, 8, 9-テトラヒド 10 u-5H-ベンゾシクロヘプテン-2-オールから、下記実施例 2 0 1 の合成法に準じて合成した、<math>2-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-6, 7, 8, 9-テトラヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル]-5-メトキシフェニルアミン 1. 3 gから、上記実施例 3 6 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1. 1 g 得た。

製造例93

20

6- メトキシ-2- (4- メトキシ-2-ニトロフェニル) -1, 1-ジメ チル-1, 4-ジヒドロナフタレン

$$O_2N$$

窒素雰囲気下、60%水素化ナトリウム680mgをテトラヒドロフラン25m1に懸濁し、氷冷下で6ーメトキシー2ーテトラロン700mgのテトラヒドロフラン(5m1)溶液を滴下し、室温で10分間撹拌した後、ヨウ化メチル2.5m1を滴下し、5時間加熱還流した。1N塩酸を加え撹拌し、酢酸エチル抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、6ーメトキシー1,1ージメチルー3,4ージヒドロー1Hーナフタレンー2ーオンを1.2g得た。この化合物696mgを用い、上記製造例82の合成法に準じて合成し、6ーメトキシー1,1ージメチルー1,4ージヒドロナフタレンー2ーイルトリフルオロメタンスルホネートを930mg得た。この化合物926mgと、トリブチル(4ーメトキシー2ーニトロフェニル)すず1.5gから、上記製造例77の合成法に準じて合成し、標題化合物を559mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.48 (d, 2H), 3.81 (s, 3H), 3.88 (s, 3H),
5.80 (t, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.80 (dd, 1H), 7.08 (dd, 1H), 7.25 (d, 1H),
7.31 (d, 1H), 7.36 (d, 1H).

# 実施例 6 3

20 5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 1-ジメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$

260

6-メトキシー2-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1, 1-ジメチルー1, 4-ジヒドロナフタレン433 m g をテトラヒドロフラン6 m 1 およびメタノール6 m 1 に溶解し、10 %パラジウムー活性炭200 m g を加え、水素4気圧雰囲気下、室温で3.5 時間撹拌した。セライトろ過後、

5 溶媒を減圧留去して得た固体をヘキサンージエチルエーテル系で洗浄し、標 題化合物を314mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.16 (s, 3H), 1.31 (s, 3H), 1.82-1.90 (m, 1H), 2.17-2.28 (m, 1H), 2.80-3.01 (m, 3H), 3.69 (brs, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 6.27 (d, 1H), 6.34 (dd, 1H), 6.62 (d, 1H), 6.76 (dd, 1H), 6.97 (d, 1H), 7.30 (d, 1H).

#### 実施例64

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 1-ジメチル-1, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$

15

10

6-メトキシー2-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1, 1-ジメチルー1, 4-ジヒドロナフタレン2. 6 gから、上記実施例57の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 1 g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.34 (s, 3H), 1.38 (s, 3H), 3.51 (dd, 20 2H), 3.68 (brs, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.82 (s, 3H), 5.82 (t, 1H), 6.28 (d, 1H), 6.32 (dd, 1H), 6.69 (d, 1H), 6.82 (dd, 1H), 6.92 (d, 1H), 7.36 (d, 1H).

#### 製造例94

261

6-メトキシー3, 3-ジメチルー3, 4-ジヒドロー2H-ナフタレンー 1-オン

標題化合物は、I. Org. Chem., 1971, 36, 32 60を参考にして合成した。窒素雰囲気下、マグネシウム2.7gをジエチ 5 ルエーテル5m1に懸濁し、氷冷下で塩化3-メトキシベンジル15m1の ジエチルエーテル(90m1)溶液を滴下し、室温で20分間撹拌して得た、 塩化3-メトキシベンジルマグネシウムのジエチルエーテル溶液を氷冷し、 2-イソプロピリデンマロン酸ジエチル14.8gのジエチルエーテル(9 m1)溶液を滴下後、ジエチルエーテル30m1を加え、室温で一晩時間撹 10 拌した。氷冷下で5N塩酸を加えpH2にし、酢酸エチルで抽出後、水、飽 和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系) で精製し、2-[2-(3-)++)フェニル) -1, 1-iジメチルエチル] マロン酸ジエチルを19.7g得た。この化合物全量をエタノール200m 15 1に溶解し、5 N水酸化ナトリウム水溶液 4 0 m 1 を加え、一晩時間加熱還 流した。水を加え撹拌した後、エタノールを減圧留去し、ジエチルエーテル で洗浄後得た水溶液を、濃塩酸でpH1にした。酢酸エチルで抽出後、水、 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去 した。残渣をヘキサンージエチルエーテル系で洗浄して得た、2-[2-(3 20 -メトキシフェニル)-1, 1-ジメチルエチル]マロン酸13.4gを、 180℃で30分間加熱し、4-(3-メトキシフェニル)-3,3-ジメ チル酪酸を11.2g得た。この化合物全量をトルエン70mlに溶解し、 塩化チオニル15m1を加え、100℃で1時間撹拌した後、溶媒を減圧留

262

去して得た、塩化4-(3-メトキシフェニル)-3, 3-ジメチルブチリル12. 5 g から、上記製造例 6 6 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 8. 0 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.07 (s, 6H), 2.45 (s, 2H), 2.80 (s, 2H), 3.86 (s, 3H), 6.68 (d, 1H), 6.82 (dd, 1H), 8.00 (d, 1H).

## 製造例95

5

3-ブロモー7-メトキシー2, 2-ジメチルー1, 2-ジヒドロナフタレン

Soc. Perkin Trans. I, J. Chem.1 9 197の合成法を参考にして、臭化銅(II)26.5gを酢酸エ チル120m1およびクロロホルム120m1に懸濁し、6-メトキシー3, 3-ジメチルー3.4-ジヒドロー2H-ナフタレンー1-オン12gの酢酸エチル(14m1)溶液を加え、80℃で1.5時間撹拌した。ジエチル 15 エーテルを加え撹拌した後、セライトろ過し、ジエチルエーテルで抽出後、 飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、シリカゲルろ過し、溶媒を減圧留去して得た、2-ブ ロモー6ーメトキシー3、3ージメチルー3、4ージヒドロー2Hーナフタ 20 レンー1ーオン16.9gにエタノール200m1を加え撹拌し、水素化ほ う素ナトリウム2.3gを加え、室温で一晩時間撹拌した。氷水を加え撹拌 し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、2-ブロモー6-メトキシー3、3-ジ メチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー1ーオールを15. 825g得た。この化合物全量をトルエン200mlに懸濁し、pートルエンスル

ホン酸一水和物1.1gを加え、1時間加熱還流した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を12.8g得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.13 (s, 6H), 2.82 (s, 2H), 3.78 (s, 3H), 6.64 (d, 1H), 6.67 (dd, 1H), 6.69 (s, 1H), 6.90 (d, 1H).

#### 実施例 6 5

5

15

20

10 5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3, 3-ジメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン

3-ブロモ-7-メトキシ-2,2-ジメチル-1,2-ジヒドロナフタレンと、4-ブロモ-3-ニトロアニソールから、下記製造例107の合成法に準じて合成した、7-メトキシ-3-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)-2,2-ジメチル-1,2-ジヒドロナフタレン1,9gから、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.5g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.94 (s, 3H), 0.98 (s, 3H), 2.62 (d, 1H), 2.74 (d, 1H), 2.83-2.92 (m, 2H), 3.06 (dd, 1H), 3.68 (brs, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 6.26 (d, 1H), 6.31 (dd, 1H), 6.62 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 7.00 (d, 2H).

#### 実施例66

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3, 3-ジメチル-3, 4-ジヒドロ

ナフタレンー2ーイル)フェニルアミン

3 ーブロモー 7 ーメトキシー 2, 2 ージメチルー 1, 2 ージヒドロナフタレンと、4 ーブロモー 3 ーニトロアニソールから、下記製造例 1 0 7 の合成法に準じて合成した、7 ーメトキシー 3 ー (4 ーメトキシー 2 ーニトロフェニル) ー 2, 2 ージメチルー 1, 2 ージヒドロナフタレン 1. 9 gから、上記実施例 5 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1. 3 g 得た。

¹H-NMR (400MHz, CDC1₃); δ (ppm) 1.02 (s, 3H), 1.09 (s, 3H), 2.69 (d, 1H), 2.91 (d, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.79 (brs, 2H), 3.82 (s, 3H), 6.28 (s, 1H), 6.29-6.33 (m, 2H), 6.71 (dd, 1H), 6.73 (s, 1H), 6.90 (d, 1H), 6.98 (d,

## 実施例 6 7

1H).

5

10

20

2-(6-メトキシ-3, 3-ジメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナ 15 フタレン-2-イル)フェニルアミン

3-ブロモー7-メトキシー2, 2-ジメチルー1, 2-ジヒドロナフタレンと、1-ブロモー2-ニトロベンゼンから、下記製造例107の合成法に準じて合成した、7-メトキシー2, 2-ジメチルー3- (2-ニトロフェニル) -1, 2-ジヒドロナフタレン1. 4gから、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を948mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.96 (s, 3H), 0.99 (s, 3H), 2.64 (d, 1H),

265

2.76 (d, 1H), 2.86-2.98 (m, 2H), 3.10 (dd, 1H), 3.67 (brs, 2H), 3.79 (s, 3H), 6.63 (d, 1H), 6.68-6.76 (m, 3H), 7.00-7.05 (m, 2H), 7.11 (dd, 1H).

## 実施例 68

3ーブロモー7ーメトキシー2,2ージメチルー1,2ージヒドロナフタレンと、1ーブロモー2ーニトロベンゼンから、下記製造例107の合成法
 10 に準じて合成した、7ーメトキシー2,2ージメチルー3ー(2ーニトロフェニル)-1,2ージヒドロナフタレン1.4gから、上記実施例57の合成法に準じて合成し、標題化合物を676mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.03 (s, 3H), 1.10 (s, 3H), 2.69 (d, 1H), 2.93 (d, 1H), 3.78 (brs, 2H), 3.82 (s, 3H), 6.29 (s, 1H), 6.68-6.75 (m, 3H), 6.98 (d, 2H), 7.08 (ddd, 1H).

#### 製造例96

15

7-メトキシー2、2-ジメチルクロマン-4-オン

20 標題化合物は、Chem. Pharm. Bull., 1977, 2
 5, 2788を参考にして合成した。3ーメトキシフェノール8.5gおよび3,3ージメチルアクリル酸7.5gにポリリン酸80mlを加え、1

266

00℃で2時間撹拌した。反応液を氷水に注いで撹拌し、ジエチルエーテルで抽出後、2N水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、NHシリカゲルろ過し、溶媒を減圧留去した。 残渣をヘキサンージエチルエーテル系で洗浄し、標題化合物を10.6g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.45 (s, 6H), 2.67 (s, 2H), 3.82 (s, 3H), 6.37 (d, 1H), 6.53 (dd, 2H), 7.79 (d, 1H).

#### 製造例97

5

 $10 \quad 3 - \vec{y} = 7 - \vec{y} + 5 + 5 - 2$ ,  $2 - \vec{y} + 5 + 5 - 2 = 0$ 

7-メトキシー2, 2-ジメチルクロマンー4-オン14.5gから、上記製造例95の合成法に準じて合成し、標題化合物を7.0g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.54 (s, 6H), 3.76 (s, 3H), 6.37 (d, 1H), 15 6.42 (dd, 1H), 6.63 (s, 1H), 6.83 (d, 1H).

# 実施例69

20

5-メトキシー2-(7-メトキシー2,2-ジメチルクロマン-3-イル) フェニルアミン

$$H_2N$$

3-ブロモー7-メトキシー2, 2-ジメチルー2 H-クロメンと、4- ブロモー3-ニトロアニソールから、下記製造例107の合成法に準じて合成した、7-メトキシー3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-2,

2-ジメチルー2 H - 0 ロメン1 . 2 g から、上記実施例 3 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を9 8 8 m g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.27 (s, 3H), 1.36 (s, 3H), 2.78 (dd, 1H), 3.00-3.10 (m, 2H), 3.73 (brs, 2H), 3.75 (s, 3H), 3.77 (s, 3H), 6.26 (d, 1H), 6.33 (dd, 1H), 6.41 (d, 1H), 6.46 (dd, 1H), 6.95 (d, 1H), 7.04 (d, 1H).

## 実施例70

5

15

20

2- (7-メトキシ-2, 2-ジメチルクロマン-3-イル) フェニルアミ 10 ン

3-ブロモー7-メトキシー2, 2-ジメチルー2Hークロメンと、1- ブロモー2-ニトロベンゼンから、下記製造例107の合成法に準じて合成した、7-メトキシー2, 2-ジメチルー3-(2-ニトロフェニル)-2 Hークロメン790mgから、上記実施例3000の合成法に準じて合成し、標題化合物を580mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.29 (s, 3H), 1.37 (s, 3H), 2.82 (dd, 1H), 3.05-3.15 (m, 2H), 3.72 (brs, 2H), 3.77 (s, 3H), 6.42 (d, 1H), 6.46 (dd, 1H), 6.71 (dd, 1H), 6.75 (dt, 1H), 6.95 (d, 1H), 7.05 (ddd, 1H), 7.15 (dd, 1H).

## 製造例98

1-ベンゼンスルホニル-6-メトキシ-2-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)-1H-インドール

標題化合物は、Tetrahedron, 1994, 50(6), 1899を参考にして合成した。1-ベンゼンスルホニル-6-メトキシ-2-トリブチルスタニル-1H-インドール12.1g、4-ブロモー3-ニトロアニソール4.6g、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)1.1g、ヨウ化銅(I)760mgおよびトルエン90m1の混合物を100℃で1時間撹拌した。反応液を室温まで冷却し、<math>NHシリカゲルを20g加えて減圧下濃縮して得た残渣を、<math>NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を4.9g得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.91 (s, 3H), 3.95 (s, 3H), 6.49 (s, 1H), 6.91 (d, 1H), 7.09 (d, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.30-7.51 (m, 6H), 7.68 (s, 1H), 7.80 (s, 1H).

## 15 製造例99

5

10

6-メトキシ-2-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)-1 H-インド

1 ーベンゼンスルホニルー6 ーメトキシー2 ー(4 ーメトキシー2 ーニト 20 ロフェニル)-1 Hーインドール2. 0 g、フッ化テトラブチルアンモニウ

ム(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)11.4m l およびテトラヒドロフラン40mlの混合物を80℃で5時間撹拌した。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を1.0g得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDCl<sub>3</sub>); $\delta$ (ppm)3.86(s,3H),3.91(s,3H),6.53(s,1H),6.80(d,1H),6.89(s,1H),7.15(d,1H),7.30(s,1H),7.48(d,1H),7.59(d,1H),8.46(brs,1H).

# 10 実施例 7 1

5

15

20

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1-メチル-1H-インドール-2-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$
  $O$ 

6-メトキシー2-(4-メトキシー2ーニトロフェニル)-1H-インドール1.0gをN,N-ジメチルホルムアミド10m1に溶解し、氷冷下で60%水素化ナトリウム160mgを加えた。室温で20分間撹拌後、氷冷下でヨウ化メチル570mgを滴下し、室温で2時間撹拌した。反応液を水で希釈し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、6-メトキシー2ー(4-メトキシー2ーニトロフェニル)-1-メチルー1H-インドール全量から、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を720mg得た。

 $^{1}H-NMR$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.53 (s, 3H), 3.82 (s, 3H), 3.90 (s, 3H),

6.34 (s, 1H), 6.38-6.42 (m, 2H), 6.80-6.82 (m, 2H), 7.07 (d, 1H), 7.49 (d, 1H).

# 実施例72

5 ジエチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1-メチル-1H-インド-ル-2-イル) フェニル] アミン

5-メトキシー2-(6-メトキシー1-メチルー1 H-インドールー2 -イル)フェニルアミン200 m g から、下記実施例 786 の合成法に準じて合成し、標題化合物を110 m g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.88 (t, 6H), 2.93 (q, 4H), 3.49 (s, 3H), 3.85 (s, 3H), 3.90 (s, 3H), 6.34 (s, 1H), 6.54 (d, 1H), 6.60 (s, 1H), 6.77-6.80 (m, 2H), 7.22 (d, 1H), 7.48 (d, 1H).

## 15 実施例 7 3

10

ジエチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1-メチル-1H-イン 20 ドール-2-イル) フェニル] アミン110mgをテトラヒドロフラン5m

1に溶解し、Nークロロこはく酸イミド50mgを加え、室温で1時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を96mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 6H), 2.82-2.98 (m, 4H), 3.46 (s, 3H), 3.86 (s, 3H), 3.90 (s, 3H), 6.59 (d, 1H), 6.63 (s, 1H), 6.78 (s, 1H), 6.85 (d, 1H), 7.22 (d, 1H), 7.50 (d, 1H).

# 10 実施例74

5

15

20

3-2000-2-(2-ジエチルアミノー4-ヒドロキシフェニル) -1-メチル-1H-インドール-6-オールおよび

3-クロロー2-(2-ジエチルアミノー4-メトキシフェニル)-1-メ チル-1H-インドール-6-オール

HO N O

37mgおよび3-クロロ-2-(2-ジエチルアミノ-4-メトキシフェ -ル)-1-メチル-1H-インドール-6-オール35mgを得た。 3-クロロ-2-(2-ジエチルアミノ-4-ヒドロキシフェニル)-1-メチル-1H-インドール-6-オール:

ESI-Mass; 345 [M++H]

3-クロロ-2-(2-ジエチルアミノー4-メトキシフェニル)-1-メ

10 チルー1H-インドールー6-オール:

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0- $^{1}\text{d}_{6}$ );  $\delta$  (ppm) 0.77 (t, 6H), 2.74-2.90 (m, 4H), 3.33 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 6.59-6.67 (m, 3H), 6.75 (s, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.25 (d, 1H), 9.24 (brs, 1H).

ESI-Mass; 359 [M+H]

15

実施例75

5-メトキシー2-(6-メトキシベンゾチアゾール-2-イル)フェニル アミン

$$H_2N$$
  $O$   $N$   $S$   $O$ 

20  $2-\rho$ ロロー6-メトキシベングチアゾールと、トリブチル(4-メトキシー2-ニトロフェニル)すずから、上記製造例 7 7 の合成法に準じて合成した、6-メトキシー2-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)ベングチアゾール6 9 5 m g を、エタノール1 0 m 1 および濃塩酸 2 m 1 に懸濁し、

273

塩化すず (II) 二水和物1.3gを加え、室温で7時間撹拌した。氷冷下 濃アンモニア水で中和した後、セライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、 飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去して得た固体をヘキサンージエチ ルエーテル系で洗浄し、標題化合物を475mg得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.83 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 6.26 (s, 1H) 6.34 (dd, 1H), 6.40 (brs, 2H), 7.02 (dd, 1H), 7.32 (s, 1H), 7.56 (d, 1H), 7.80 (d, 1H).

# 製造例100

10 6-メトキシベンゾ [b] チオフェン

標題化合物は、J. Med. Chem., 1989, 32, 48を参考にして合成した。3-メトキシベンゼンチオール26.9gをア セトン100m1に溶解し、炭酸カリウム27gを加えた後、2-ブロモー 1, 1-ジエトキシエタン29mlを滴下し、室温で一晩時間撹拌した。反 15応液にアセトンを加えてろ過し、溶媒を減圧留去して得た残渣を、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、1-(2, 2-ジエトキシエチルスルファニル) -3-メトキシベンゼンを39.1g 得た。窒素雰囲気下、ジクロロメタン21に、三フッ化ほう素ージエチルエ ーテル錯体12.7mlを加えた後、1-(2,2-ジエトキシエチルスル 20 ファニル) -3-メトキシベンゼン25.6gのジクロロメタン(200m 1) 溶液を1.5時間で滴下し、室温で40分間撹拌した後、飽和炭酸ナト リウム水溶液11を加え、室温で1時間撹拌した。ジクロロメタンで抽出後、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得た残渣を、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化 25

合物を10.8 g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.88 (s, 3H), 7.00 (dd, 1H), 7.23-7.27 (m, 2H), 7.35 (d, 1H), 7.69 (d, 1H).

#### 5 実施例76

5-メトキシ-2-(6-メトキシベンゾ [b] チオフェン-2-イル)フェニルアミン

$$H_2N$$

6 - メトキシベンゾ [b] チオフェンから、上記製造例 7 8 の合成法に準 10 じて合成した、(6 - メトキシベンゾ [b] チオフェンー 2 - イル) ボロン酸 3.2 gと、4 - ブロモー 3 - ニトロアニソール 3.4 gから、上記製造例 7 9 の合成法に準じて合成し、6 - メトキシー 2 - (4 - メトキシー 2 - ニ トロフェニル) ベンゾ [b] チオフェンを 1.7 g 得た。この化合物 1.9 g から、上記実施例 2 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1.6 g 得

# 15 た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.80 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 3.90-4.10 (brs, 2H), 6.33 (d, 1H), 6.40 (dd, 1H), 6.99 (dd, 1H), 7.24 (s, 1H), 7.25 (d, 1H), 7.31 (d, 1H), 7.63 (d, 1H).

#### 20 製造例 1 0 1

5-メトキシベンゾ [b] チオフェン

4-ブロモベンゼンチオール 24. 7 g を アセトン 100 m 1 に 溶解し、 炭酸カリウム 18. 5 g を 加えた後、 2-ブロモ-1, 1-ジエトキシエタ

ン19.5m1を滴下し、室温で一晩時間撹拌した後、アセトンを加えてろ 過し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン一酢酸エチル系)で精製して得た、1-ブロモー4-(2,2-ジエ トキシエチルスルファニル) ベンゼン32.5gをクロロベンゼン350m 1に溶解し、ポリリン酸60m1を加えた後、140℃で2時間撹拌した。 5 反応液を氷に注ぎ、酢酸エチルで抽出後、アンモニア水、水、飽和食塩水で 順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得た残渣 を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン)で精製し、5-ブロ モベンゾ [b] チオフェンを13.7g得た。Tetrahedron L e t t., 1993, 34, 1007の合成法を参考にして、5-ブロ 10 モベンゾ [b] チオフェン13.7gに、ナトリウムメトキシド(28%メ タノール溶液) 200mlを加え、臭化銅(I) 13.5g、酢酸エチル4 0m1を順次加えた後、80℃で4.5時間撹拌した。酢酸エチル、水を順 次加えて撹拌後セライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順 次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して得た残渣を、 15 シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、 標題化合物を9.2g得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.87 (s, 3H), 7.00 (dd, 1H), 7.26 (d, 1H), 7.28 (d, 1H), 7.44 (d, 1H), 7.73 (d, 1H).

20

# 実施例77

5-メトキシ-2-(5-メトキシベンゾ [b] チオフェン-2-イル)フェニルアミン

25 5-メトキシベンゾ [b] チオフェンから、上記製造例 78の合成法に準

じて合成した、(5-メトキシベンゾ[b] チオフェンー2-イル)ボロン酸 6. 2 g と、4 ープロモー3 ーニトロアニソール5. 5 g から、上記製造例 7 9 の合成法に準じて合成し、5 ーメトキシー2 ー 2 (4 ーメトキシー2 ーニトロフェニル)ベンゾ 2 [b] チオフェンを2. 2 g 得た。この化合物全量を 用い、上記実施例 2 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を2. 3 g 得た。 2 H-NMR(2 400MHz,CDC13);2 (ppm)2 3.81(s,3H),2 3.88(s,3H),2 4.14(brs,2 2H),2 6.33(d,1H),2 6.40(dd,1H),2 6.97(dd,1H),2 7.22(d,1H),2 7.25-7.28(m,2 2H),2 7.68(d,1H).

## 10 製造例 1 0 2

5

15

20

5-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-2-[1-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) インダン-5-イル] フェニルアミン

$$H_2N$$
  $O$   $Si$ 

4ープロモー3ーニトロアニソールから、下記実施例364の合成法に準じて合成した、4ープロモー3ーニトロフェノール2.0gから、下記実施例201の合成法に準じて合成し、(4ープロモー3ーニトロフェノキシ) tertーブチルジメチルシランを2.1g得た。5ープロモー1ーインダノン1.3gをメタノール25mlに溶解し、氷冷下で水素化ほう素ナトリウム350mgを加え、そのまま40分間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、5ープロモインダンー1ーオールを1.4g得た。窒素雰囲気下、5ープロモインダンー1ーオールから下記実施例201の合成法に準じて合成した、(5ープロモインダンー1

ーイルオキシ) tertーブチルジメチルシラン1.9gをテトラヒドロフ ラン30m1に溶解し、-78℃に冷却した後に、ブチルリチウム(2.4 6Mへキサン溶液) 2.5mlを20分間で滴下し、そのまま40分間撹拌 した。ほう酸トリメチル0.75m1を加え、-78℃から室温まで昇温し ながら2時間撹拌した後、水0.5mlを加え、室温で2時間撹拌した。1 5 0%クエン酸水溶液で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残渣に、 ジエチルエーテル25mlを加え、1,3-プロパンジオール0.43ml を滴下し、室温で25分間撹拌した。無水硫酸マグネシウムを加え、室温で 40分間撹拌後、シリカゲルろ過し、溶媒を減圧留去し、2-[1-(te 10 r t ーブチルジメチルシリルオキシ) インダンー5ーイル] ー [1, 3, 2] ジオキサボリナンを1.8g得た。窒素雰囲気下、(4-ブロモー3-ニトロ フェノキシ) tertーブチルジメチルシラン1.2gおよび2ー[1ー(t ert ーブチルジメチルシリルオキシ) インダンー 5 ーイル] ー [1, 3,2] ジオキサボリナン1.8gをN, N-ジメチルホルムアミド30mlに 15 溶解し、炭酸セシウム2.4g、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パ ラジウム(0)210mgを順次加え、80℃で一晩時間撹拌した。酢酸エ チルを加え撹拌後、セライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水 で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精 20 製し、4-[1-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) インダン-5 ーイル] -3-ニトロフェノールを1.4 g得た。この化合物を用い、下記 実施例201の合成法に準じて合成し、1-(tert-ブチルジメチルシ リルオキシ) -5-[4-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -2ーニトロフェニル] インダンを1.6 g 得た後、上記実施例57の合成法に準 25 じて、標題化合物を1.2g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.19 (s, 3H), 0.22 (s, 3H), 0.24 (s, 6H), 0.99 (s, 9H), 1.01 (s, 9H), 1.92-2.02 (m, 1H), 2.44-2.53 (m, 1H), 2.76-2.86 (m, 1H), 2.97-3.06 (m, 1H), 3.72 (brs, 2H), 5.32 (t, 1H), 6.28 (d, 1H), 6.32 (dd, 1H), 6.96 (d, 1H), 7.23-7.28 (m, 3H).

5

15

20

#### 実施例78

2-[1-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) インダン<math>-5-イル]

$$H_2N$$
  $O$   $A$   $Si-O$ 

そのまま 2. 5 時間撹拌した。飽和塩化アンモニリム水裕液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、5-(4-メトキシ-2-1) にいることでは、1-1 では、1-1 では、

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl $_{3}$ ) ;  $\delta$  (ppm) 0.18 (s, 3H), 0.20 (s, 3H), 0.97 (s, 9H),

1.91-2.05 (m, 1H), 2.44-2.51 (m, 1H), 2.80 (dt, 1H), 3.01 (ddd, 1H), 3.77 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 5.30 (t, 1H), 6.32 (d, 1H), 6.39 (dd, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.23-7.29 (m, 2H), 7.36 (d, 1H).

# 5 製造例103

10

15

20

1ーベンジルー3ー(4ーメトキシー2ーニトロフェニル)ピロリジン

標題化合物は、Chem. Pharm. Bull., 1985, 33, 2762 を参考にして合成した。窒素雰囲気下、4 ーブロモー3ーニトロアニソール1. 7 g、トリブチル(ビニル)すず2. 5 gおよびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)2 7 0 m gをトルエン3 0 m 1 に懸濁し、120  $\mathbb C$ で4時間撹拌した。溶媒を減圧留去して得た残渣を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、4 ーメトキシー2 ーニトロー1 ービニルベンゼン1. 3 gをジクロロメタン1 5 m 1 に溶解し、トリフルオロ酢酸 0. 2 m 1 を加え、N ーベンジルーN ー(メトキシメチル)ーN ートリメチルシリルメチルアミン2. 1 gのジクロロメタン(2. 5 m 1) 溶液を滴下し、室温で1週間撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール系)で精製し、標題化合物を650 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.81 (ddd, 1H), 2.37-2.46 (m, 1H), 2.54 (m, 1H), 2.70 (dd, 1H), 2.81 (dd, 1H), 2.90 (ddd, 1H), 3.66 (dd, 2H),

280

3.66-3.72 (m, 1H), 3.82 (s, 3H), 7.09 (dd, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.21-7.36 (m, 5H), 7.63 (d, 1H).

製造例104

5 3-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル) ピロリジン

10

15

20

Chem., 1984, 49, 2081の合成法を Org.参考にし、1-ベンジル-3-(4-メトキシ-2-ニトロフェニル)ピロ リジン647mgを1,2-ジクロロエタン15mlに溶解し、氷冷下でク ロロぎ酸1-クロロエチル0.33mlを加え、80℃で2時間撹拌後、1 00℃で2.5時間撹拌した。メタノール5m1を加え、80℃で3時間撹 拌した後、氷冷下でトリエチルアミン1m1、二炭酸ジーtertーブチル 0.7m1を順次加え、室温で40分間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エ チルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(へ キサン一酢酸エチル系)で精製して得た、3-(4-メトキシ-2-ニトロ フェニル) ピロリジン-1-カルボン酸 tertーブチルエステル436 mgをトリフルオロ酢酸2m1に溶解し、室温で1時間撹拌し、濃アンモニ ア水で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、標題化合物を207mg得 た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.80-1.87 (m, 1H), 2.22-2.32 (m, 1H), 2.85 (dd, 1H), 3.06-3.20 (m, 2H), 3.40 (dd, 1H), 3.56 (ddd, 1H), 3.84 (s, 3H), 7.09 (dd, 1H), 7.24 (d, 1H), 7.39 (d, 1H).

実施例 7 9

5-メトキシー2-[1-(3-メトキシフェニル) ピロリジン-3-イル] フェニルアミン

$$H_2N$$
  $O$ 

5

10

3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)ピロリジンと、3-プロモアニソールから、下記実施例116の合成法に準じて合成した、3-(4-メトキシー2-ニトロフェニル)-1-(3-メトキシフェニル)ピロリジン156mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を145mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.09-2.18 (m, 1H), 2.27-2.37 (m, 1H), 3.33-3.43 (m, 3H), 3.45-3.51 (m, 1H), 3.61-3.69 (m, 1H), 3.75 (s, 3H), 3.77 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 6.15 (t, 1H), 6.23 (dd, 1H), 6.26-6.32 (m, 3H), 6.98 (d, 1H), 7.14 (t, 1H).

15

実施例80

2-[1-(3-メトキシフェニル) ピロリジン-3-イル] フェニルアミン

$$H_2N$$

20

1-ブロモー2-ニトロベンゼンから、上記製造例103の合成法に準じて合成した、1-ベンジルー3-(2-ニトロフェニル)ピロリジン1.0 gから、上記製造例104の合成法に準じて合成し、3-(2-ニトロフェ

ニル)ピロリジンを184 mg得た。3-(2-= トロフェニル)ピロリジンと、3- ブロモアニソールから、下記実施例116の合成法に準じて合成した、1-(3-メトキシフェニル)-3-(2-= トロフェニル)ピロリジン141 mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を126 mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.12-2.21 (m, 1H), 2.32-2.40 (m, 1H), 3.35-3.53 (m, 4H), 3.68 (dd, 1H), 3.75 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 6.16 (t, 1H), 6.24 (dd, 1H), 6.28 (dd, 1H), 6.71 (dd, 1H), 6.74 (dt, 1H), 7.05 (dt, 1H), 7.08 (d, 1H), 7.15 (t, 1H).

10

5

#### 製造例105

6-ベンジルオキシー3,4-ジヒドロー2H-ナフタレン-1-オン

製造例106

7-ベンジルオキシー3-ブロモー1,2-ジヒドロナフタレン

標題化合物は、J. Org. Chem., 1984, 49(22), 226を参考にして合成した。6-ベンジルオキシー3,4-ジヒドロー2 5 Hーナフタレン-1-オン200gをジエチルエーテル21に懸濁し、氷冷 下で臭素60m1を滴下し、室温で一晩時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、 ジエチルエーテルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩 水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、NHシリカゲルろ過し、 溶媒を減圧留去して得た、6-ベンジルオキシー2-ブロモー3,4-ジヒ 10 ドロー2Hーナフタレンー1ーオン250gにエタノール2.51を加え撹 拌し、氷冷下で水素化ほう素ナトリウム25gを加え、室温で一晩時間撹拌 した。反応液を氷水に注ぎ、生じた固体を水で洗浄し、6-ベンジルオキシ -2-ブロモ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-1-オールを2 90g得た。この化合物260gをトルエン800m1に懸濁し、pートル 15 エンスルホン酸一水和物 6.0 gを加え、2時間加熱還流した。反応液を氷 水に注ぎ、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥後、NHシリカゲルろ過し、溶媒を減圧留去した。残渣を NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 2.73 (t, 2H), 2.92 (t, 2H), 5.04 (s, 2H), 6.72-6.76 (m, 3H), 6.90 (d, 1H), 7.30-7.44 (m, 5H).

20

製し、標題化合物を34g得た。

7 ーベンジルオキシー3 ー (4 − メトキシー2 − = トロフェニル) −1, 2 ージヒドロナフタレン

標題化合物は、Tetrahedron Lett., 1993, 34 (21), 3421を参考にして合成した。窒素雰囲気下、7-ベンジルオキシー3-ブロモー1, 2-ジヒドロナフタレン38g、4-ブロモー3-ニトロアニソール59g、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)4.5gおよび銅32gをジメチルスルホキシド400mlに懸濁し、120 $\mathbb C$ で1時間撹拌した。酢酸エチルおよび水を加えセライトろ過し、酢酸エチルで抽出後、アンモニア水、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を19g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.45 (t, 2H), 2.93 (t, 2H), 3.88 (s, 3H), 5.08 (s, 2H), 6.43 (s, 1H), 6.78 (dd, 1H), 6.81 (s, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.11 (dd, 1H), 7.30-7.46 (m, 7H).

#### 実施例81

6-(2-アミノー4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒド 20 ロナフタレン-2-オール

7 ーベンジルオキシー 3 ー (4 ーメトキシー 2 ーニトロフェニル) ー 1 , 2 ージヒドロナフタレン 1 9 g から、上記実施例 3 0 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 8 . 0 g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.68 (ddd, 1H), 1.81-1.89 (m, 1H), 2.52 (dd, 1H), 2.65-2.90 (m, 4H), 3.61 (s, 3H), 4.89 (s, 2H), 6.09 (dd, 1H), 6.20 (d, 1H), 6.45-6.52 (m, 2H), 6.83 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 8.97 (s, 1H).

#### 実施例82

5

15

20

10 6-(4-メトキシ-2-メチルアミノフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

6-(2-アミノー4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール800mgおよびギ酸8mlの混合物を一昼夜加熱還流した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈し、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た残渣から、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を730mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.85-1.99 (m, 1H), 2.01-2.10 (m, 1H), 2.65-3.00 (m, 5H), 2.86 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 4.70 (brs, 1H), 6.23 (s, 1H), 6.28 (d, 1H), 6.58-6.63 (m, 2H), 6.94 (d, 1H), 7.01 (d, 1H).

# 実施例83

ピバリン酸 6-(4-メトキシ-2-メチルアミノフェニル)-5,6,

7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

6-(4-メトキシ-2-メチルアミノフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール730 m g から、下記実施例85の合成法に準じて合成し、標題化合物を810 m g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.36 (s, 9H), 1.89-2.00 (m, 1H), 2.04-2.14 (m, 1H), 2.72-2.84 (m, 2H), 2.87 (s, 3H), 2.91-3.06 (m, 3H), 3.81 (s, 3H), 6.25 (s, 1H), 6.29 (d, 1H), 6.78-6.82 (m, 2H), 7.02 (d, 1H), 7.07 (d, 1H).

10

5

## 実施例84

15 6-(2-アミノー4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール1.5gから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.0g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.27 (t, 3H), 1.88-1.98 (m, 1H), 2.04-2.11 (m, 1H), 2.70 (dd, 1H), 2.76-2.84 (m, 1H), 2.87-3.01 (m, 3H), 3.17 (q, 2H), 3.61 (brs, 1H), 3.79 (s, 3H), 4.53 (s, 1H), 6.24 (d, 1H), 6.27 (dd, 1H), 6.60-6.64 (m, 2H), 6.96 (d, 1H), 7.01 (d, 1H).

287

ESI-Mass; 298 [M++H]

## 実施例85

5

10

15

ピバリン酸 6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

窒素雰囲気下、6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール500mgをテトラヒドロフラン15mlに溶解し、60%水素化ナトリウム75mgを加え、室温で30分間撹拌した後、氷冷下で2,2-ジメチルー1-(2-チオキソチアゾリジン-3-イル)プロパン-1-オン380mgを加え、そのまま25分間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を640mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.28 (t, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.89-2.00 (m, 1H), 2.04-2.12 (m, 1H), 2.72-2.86 (m, 2H), 2.93-3.05 (m, 3H), 3.17 (q, 2H), 3.60 (brs, 1H), 3.79 (s, 3H), 6.24 (d, 1H), 6.27 (dd, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.81 (s, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.07 (d, 1H).

20

### 実施例86

 テル

(S)

(R)

5

15

下記実施例188に準じて光学分割し、保持時間の短いピバリン酸 (S) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルおよび保持時間の長いピバリン (R) - 6 - (2 - エチルアミノ - 4 - メトキシフェニル) - 5, 6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。

10

ピバリン酸 (S) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル:

保持時間:11.8分

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル)-

5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル:

保持時間:13.9分

実施例87

6-(4-メトキシ-2-プロピルアミノフェニル)-5,6,7,8-テ トラヒドロナフタレンー 2ーオール 20

6-(2-アミノー4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール500mgおよび無水プロピオン酸1mlから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を270mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.00 (t, 3H), 1.62-1.69 (m, 2H), 1.88-1.99 (m, 1H), 2.05-2.11 (m, 1H), 2.67-3.15 (m, 7H), 3.71 (brs, 1H), 3.79 (s, 3H), 4.60 (s, 1H), 6.22-6.29 (m, 2H), 6.60-6.68 (m, 2H), 6.92-7.40 (m, 2H).

## 10 実施例88

5

20

ピバリン酸 6-(4-)トキシー2ープロピルアミノフェニル)-5,6,7.8ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル エステル

6-(4-メトキシー2-プロピルアミノフェニル)-5, 6, 7, 8-15 テトラヒドロナフタレン-2-オール110 m g から、上記実施例 85 の合成法に準じて合成し、標題化合物を120 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.01 (t, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.63-1.70 (m, 2H), 1.90-1.99 (m, 1H), 2.07-2.13 (m, 1H), 2.74-3.14 (m, 7H), 3.70 (brs, 1H), 3.80 (s, 3H), 6.24-6.30 (m, 2H), 6.78-6.84 (m, 2H), 7.02 (d, 1H), 7.08 (d, 1H).

## 実施例89

6-(2-7) (2-7) (2-1) -5 (6, 7, 8) -7 (7) -7 (8) -7 (8) -7 (9) -7 (10)

5 6-(2-r = 1) - 4-yトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-rトラヒドロナフタレン-2-xール1. 4 g と rセトン1. 5 m 1 から、上記実施例 3 8 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1. 2 g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.18-1.25 (m, 6H), 1.85-1.96 (m, 1H), 2.04-2.10 (m, 1H), 2.66-2.81 (m, 2H), 2.85-2.98 (m, 3H), 3.53 (brs, 1H),

10 3.59-3.68 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 4.61 (brs, 1H), 6.22-6.27 (m, 2H), 6.58-6.65 (m, 2H), 6.96 (d, 1H), 7.01 (d, 1H).

### 実施例90

15

ピバリン酸 6-(2-7) 6-(2-7) 6-(2-7) 6-(2-7) 6-(2-7) 6-(2-7) 7-(2-7

6-(2-1) の 1-(2-1) の 1-

20  $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.20-1.25 (m, 6H), 1.35 (s, 9H), 1.87-1.98 (m, 1H), 2.06-2.12 (m, 1H), 2.71-2.84 (m, 2H), 2.90-3.04 (m,

3H), 3.52 (brs, 1H), 3.59-3.69 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 6.23-6.28 (m, 2H), 6.78-6.83 (m, 2H), 7.00 (d, 1H), 7.07 (d, 1H).

## 実施例91

5 ピバリン酸 (S) -および (R) -6-(2-4)プロピルアミノー4-4 メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-<math>2-4ルエステル

(S)

10 (R)

下記実施例188に準じて光学分割し、保持時間の短いピバリン酸 (S) -6-(2-イソプロピルアミノー4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルおよび保持時間の長いピ バリン酸 (R) -6-(2-イソプロピルアミノー4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。 ピバリン酸 (S) -6-(2-イソプロピルアミノー4-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル: 保持時間:9.9分

20 ピバリン酸 (R) -6-(2-イソプロピルアミノー4-メトキシフェニ

ル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル: 保持時間: 11.5分

## 実施例92

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン3.7g、無水酢酸19mlおよびピリジン19mlの 10 混合物を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮後、酢酸エチル20mlおよびクロロホルム5mlを加え、析出した結晶をろ取し乾燥して得た、N-[2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アセトアミド全量から、下記実施例364の合成法に準じて合成した、N-[2-(6-ヒドロキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アセトアミド全量を用い、下記実施例37の合成法に準じて合成し、標題化合物を2.3g得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.28 (t, 3H), 1.90-2.04 (m, 1H), 2.06-2.14 (m, 1H), 2.68-2.78 (m, 1H), 2.84-2.94 (m, 3H), 2.96-3.04 (m, 1H), 3.19 (q, 2H), 6.59-6.64 (m, 2H), 6.67 (d, 1H), 6.73 (t, 1H), 6.96 (d, 1H), 7.10-7.16 (m, 2H).

### 実施例93

20

ピバリン酸 6-(2-x + y) - 5, 6, 7, 8- + 7 ヒドロナフタレン-2- + 1 エステル

 $6-(2-x + \nu r) - 5$ , 6, 7, 8-r トラヒドロナフタレン $-2-x-\nu 2$ . 3 gから、上記実施例 8 5 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 2. 5 g 得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.29 (s, 9H), 1.92-2.05 (m, 1H), 2.06-2.15 (m, 1H), 2.74-2.85 (m, 3H), 3.02-3.10 (m, 1H), 3.19 (q, 2H), 6.69 (d, 1H), 6.75 (t, 1H), 6.79-6.84 (m, 2H), 7.07-7.18 (m, 3H).

# 10 実施例94

15 (R)

下記実施例188に準じて光学分割し、保持時間の短いピバリン酸 (S)

-6-(2-xチルアミノフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルおよび保持時間の長いピバリン酸 (R)-6-(2-xチルアミノフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。

5 ピバリン酸 (S) - 6 - (2 - エチルアミノフェニル) - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - 7ル エステル:

保持時間: 9. 6分

10 保持時間:11.5分

製造例108

3-ブロモー4-ニトロフェノール

15 3-ブロモフェノール10gをクロロホルム50m1および酢酸50m1に溶解し、氷冷下で70%硝酸60m1を滴下し、そのまま1時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物4.1gおよび5-ブロモー2-ニトロフェノール1.8gを得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 6.91 (d, 1H), 7.18 (s, 1H), 7.99 (d, 1H), 11.19 (s, 1H).

実施例95

6-(2-アミノ-5-メトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒド ロナフタレン-2-オール

5 3ーブロモー4ーニトロフェノール4.1 gをN, Nージメチルホルムアミド40mlに溶解し、炭酸セシウム9.2 g、ヨウ化メチル1.5 mlを順次加え、室温で一晩時間撹拌した。水を加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エ10 チル系)で精製し、2ーブロモー4ーメトキシー1ーニトロベンゼンを4.1 g得た。7ーベンジルオキシー3ーブロモー1,2ージヒドロナフタレンと、2ーブロモー4ーメトキシー1ーニトロベンゼンから、上記製造例107の合成法に準じて合成した、7ーベンジルオキシー3ー(5ーメトキシー2ーニトロフェニル)-1,2ージヒドロナフタレン3.4 gから、上記実15 施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.6 g得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-da);δ (ppm)1.74 (ddd, 1H),1.85-1.92 (m, 1H),2.56

20 実施例96

(dd, 1H), 2.68-2.75 (m, 1H), 2.78-2.98 (m, 3H), 3.60 (s, 3H), 4.44 (brs,

2H), 6.48-6.59 (m, 5H), 6.84 (d, 1H), 8.97 (s, 1H).

296

6-(2-アミノ-5-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール540mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を463mg得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.14 (t, 3H), 1.72-1.90 (m, 2H), 2.52 (dd, 1H), 2.68-2.89 (m, 3H), 2.95-3.07 (m, 3H), 3.61 (s, 3H), 4.48 (brs, 1H), 6.46-6.50 (m, 3H), 6.60-6.65 (m, 2H), 6.84 (d, 1H), 8.97 (s, 1H).

実施例 9 7

10 ピバリン酸 6-(2-x f n r ) -5- f n r -5 - f

6-(2-xチルアミノ-5-xトキシフェニル)-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール400mgから、上記実施例85の合成法に準じて合成し、標題化合物を380mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.27 (t, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.90-2.01 (m, 1H), 2.07-2.14 (m, 1H), 2.77 (dd, 1H), 2.89-2.99 (m, 3H), 3.00-3.08 (m, 1H), 3.14 (dq, 2H), 3.25 (brs, 1H), 3.75 (s, 3H), 6.63 (d, 1H), 6.72 (dd, 1H), 6.75-6.82 (m, 3H), 7.07 (d, 1H).

15

297

6-(2-アミノー4, 5-ジメトキシフェニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

$$H_2N$$

1ーブロモー3,4ージメトキシベンゼンから、上記製造例108の合成 法に準じて合成した、1ーブロモー4,5ージメトキシー2ーニトロベンゼン7.5gと、7ーベンジルオキシー3ーブロモー1,2ージヒドロナフタレン4.5gから、上記製造例107の合成法に準じて合成し、7ーベンジルオキシー3ー(4,5ージメトキシー2ーニトロフェニル)ー1,2ージヒドロナフタレンを1.3g得た。この化合物全量を用い、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を822mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.72 (ddd, 1H), 1.82-1.89 (m, 1H), 2.56 (dd, 1H), 2.64-2.92 (m, 4H), 3.58 (s, 3H), 3.64 (s, 3H), 4.49 (brs, 2H), 6.32 (s, 1H), 6.47 (s, 1H), 6.48 (d, 1H), 6.60 (s, 1H), 6.84 (d, 1H), 8.96 (s, 1H).

15

### 実施例99

6-(2-アミノー4,5-ジメトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール445mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を352mg得た。

298

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.15 (t, 3H), 1.77 (ddd, 1H), 1.78-1.88 (m, 1H), 2.54 (dd, 1H), 2.67-2.90 (m, 3H), 2.93-3.08 (m, 3H), 3.60 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 4.57 (t, 1H), 6.22 (s, 1H), 6.48 (s, 1H), 6.49 (d, 1H), 6.68 (s, 1H), 6.84 (d, 1H), 8.96 (s, 1H).

5

15

### 実施例100

6-(2-エチルアミノ-4,5-ジメトキシフェニル)-5,6,7,8-デトラヒドロナフタレン-2-オール278mgから、上記実施例85の合成法に準じて合成し、標題化合物を307mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.28 (t, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.89-2.00 (m, 1H), 2.05-2.12 (m, 1H), 2.77 (dd, 1H), 2.86-3.06 (m, 4H), 3.18 (dq, 2H), 3.30 (brs, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 6.34 (s, 1H), 6.73 (s, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.81 (d, 1H), 7.08 (d, 1H).

## 実施例101

ピバリン酸 (S) -および (R) -6-(2-エチルアミノー4,5-ジ 20 メトキシフェニル) -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

(S)

299

(R)

下記実施例 188に準じて光学分割し、保持時間の短いピバリン酸 (S)  $-6-(2-x+\nu)$ アミノー4、 $5-\tilde{y}$ メトキシフェニル)-5、6、7、8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルおよび保持時間の長いピバリン酸 (R)  $-6-(2-x+\nu)$ アミノー4、 $5-\tilde{y}$ メトキシフェニル)-5、6、7、8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを得た。ピバリン酸 (S)  $-6-(2-x+\nu)$ アミノー4、 $5-\tilde{y}$ メトキシフェニル)-5、6、7、8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル:

保持時間:10.6分

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + y) (R) -6-(2-x + y) (R) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4 ル エステル:

保持時間:14.9分

15

製造例109

5- (6-ベンジルオキシ-3, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル)-6 -ニトロベンゾ [1, 3] ジオキソール

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 2.45 (t, 2H), 2.95 (t, 2H), 5.07 (s, 2H), 6.10 (s, 2H), 6.38 (s, 1H), 6.76 (dd, 1H), 6.76 (s, 1H), 6.79 (s, 1H), 6.99 (d, 1H), 7.29-7.44 (m, 5H), 7.49 (s, 1H).

10

5

### 実施例102

6-(6-rミノベング [1, 3] ジオキソール-5-4ル) -5, 6, 7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

$$H_2N$$

5-(6-ベンジルオキシー3,4-ジヒドロナフタレンー2ーイル)ー6ーニトロベンゾ[1,3]ジオキソール832mgを酢酸10m1に溶解し、20%水酸化パラジウムー活性炭200mgを加え、水素4気圧雰囲気下、室温で13時間撹拌した。セライトろ過後、濃アンモニア水で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を240mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.71 (ddd, 1H), 1.79-1.87 (m, 1H), 2.52 (dd, 1H), 2.66-2.93 (m, 4H), 4.59 (brs, 2H), 5.76 (s, 2H), 6.30 (s, 1H), 6.47-6.50 (m, 2H), 6.58 (s, 1H), 6.83 (d, 1H), 8.96 (s, 1H).

## 5 実施例103

 6-(6-アミノベンゾ [1, 3] ジオキソール-5-イル)-5,6,
 7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オールから、上記実施例36の合成 法に準じて合成した、6-(6-エチルアミノベンゾ [1,3] ジオキソー ル-5-イル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール2 22mgから、上記実施例85の合成法に準じて合成し、標題化合物を25

15 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.26 (t, 3H), 1.35 (s, 9H), 1.86-1.96 (m, 1H), 2.02-2.09 (m, 1H), 2.72 (dd, 1H), 2.83-2.91 (m, 1H), 2.92-3.04 (m, 3H), 3.12 (dq, 2H), 3.31 (brs, 1H), 5.84 (dd, 2H), 6.35 (s, 1H), 6.68 (s, 1H), 6.79 (dd, 1H), 6.81 (s, 1H), 7.07 (d, 1H).

### 20 実施例104

2 m g 得た。

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) -3-メチルフェニルアミン

5

6-メトキシー1-テトラロンから、上記製造例106の合成法に準じて合成した、3-ブロモー7-メトキシー1,2-ジヒドロナフタレン2.7gと、2-ブロモー3-ニトロトルエン4.8gから、上記製造例107の合成法に準じて合成し、7-メトキシー3-(2-メチルー6-ニトロフェニル)-1,2-ジヒドロナフタレンを925mg得た。この化合物920mgを用い、上記実施例30の合成法に準じて合成し、標題化合物を740mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.00-2.07 (m, 1H), 2.17-2.30 (m, 1H),

10 2.34 (s, 3H), 2.82-2.94 (m, 3H), 3.20-3.56 (m, 2H), 3.64 (brs, 2H), 3.80 (s, 3H), 6.55 (d, 1H), 6.63 (d, 1H), 6.70 (d, 1H), 6.73 (dd, 1H), 6.93 (t, 1H), 7.04 (d, 1H).

## 製造例110

15 4ーメトキシー1ー [2-(4ーメトキシフェニル) ビニル] -2-ニトロ ベンゼン

$$O_2N$$

1ーブロモー4ーメトキシー2ーニトロベンゼン2.3gをアセトニトリル20m1に溶解し、4ーメトキシスチレン1.5g、N,Nージイソプロセルエチルアミン3.9g、2ー(ジーtertーブチルホスフィノ)ビフェニル145mg、酢酸パラジウム(II)112mgを順次加え、80℃で15時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、

無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル系) で精製し、標題化合物 を 1.4g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.84 (s, 3H), 3.88 (s, 3H), 6.88-6.93 (m, 2H), 6.95 (d, 1H), 7.14 (dd, 1H), 7.41 (d, 1H), 7.42-7.48 (m, 4H), 7.66 (d, 1H).

### 実施例105

10

5-メトキシ-2-[2-(4-メトキシフェニル) エチル] フェニルアミン

$$H_2N$$

4-メトキシ-1- [2-(4-メトキシフェニル)ビニル]-2-ニトロベンゼン1. 4gから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.0g得た。

15 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 2.54-2.60 (m, 2H), 2.64-2.71 (m, 2H), 3.61 (s, 3H), 3.69 (s, 3H), 4.84 (s, 2H), 6.01-6.06 (m, 1H), 6.18-6.22 (m, 1H), 6.75 (d, 1H), 6.78-6.84 (m, 2H), 7.12-7.18 (m, 2H).

## 製造例111

20 4ーメトキシー1ー [2-(4-メトキシフェニル) ビニル] -2-ニトロ ベンゼン

$$O_2N$$

304

1997, 62, 199の合成法を参 Org. Chem.,J. 考にして、酢酸リチウム280mgを水3m1に溶解し、アセトニトリル9・ 0m1を加え室温で撹拌した後、4-メトキシけい皮酸7.5g、N-ョー ドこはく酸イミド10gを順次加え、室温で2時間撹拌した後、飽和炭酸水 素ナトリウム水溶液で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順 5 次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、 1-(2-ョードビニル)-4-メトキシベンゼンを8.0g得た。J.Soc., 1996, 118, 2748の合成法を Chem.参考にして、窒素雰囲気下、1-(2-ヨードビニル)-4-メトキシベン 10 ゼン7. 1gおよびトリブチル (4-メトキシー2-ニトロフェニル) すず 10gを1-メチルー2-ピロリドン100m1に溶解し、氷冷下でチオフ エンー2-カルボン酸銅(I) 6.6gを加え、室温で25分間撹拌した。 テトラヒドロフランを加え撹拌後アルミナろ過し、酢酸エチルで抽出後、水、 飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去 15 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル 系)で精製し、標題化合物を4.7g得た。  $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 3.84 (s, 3H), 3.89 (s, 3H), 6.91 (d, 2H), 6.96 (d, 1H), 7.15 (dd, 1H), 7.42 (d, 1H), 7.45 (d, 1H), 7.46 (d, 2H),

実施例106

7.67 (d, 1H).

20

5-メトキシ-2- [2-(4-メトキシフェニル) ビニル] フェニルアミン

$$H_2N$$

4-メトキシ-1-[2-(4-メトキシフェニル) ビニル] -2-ニトロベンゼン1. 5 g から、上記実施例 5 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を1. 2 g 得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 3.78 (s, 3H), 3.83 (s, 5H), 6.26 (d, 1H), 6.38 (dd, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.89 (d, 2H), 6.95 (d, 1H), 7.30 (d, 1H), 7.42 (d, 2H).

実施例107

15

20

10 酢酸 4-[2-(2-アミノフェニル) ビニル] フェニル エステル

窒素雰囲気下、1-プロモー2-ニトロベンゼン2. 0 g、酢酸パラジウム(I I) 1 1 2 m g および2 一(ジー t e r t ープチルホスフィノ)ビフェニル 1 5 0 m g を P セトニトリル 2 0 m 1 に溶解し、4 ーP セトキシスチレン 1. 7 m 1、N, N ージイソプロピルエチルアミン 5 m 1 を順次加え、8 0  $\mathbb C$  で 3 時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、酢酸 4 ー [2 ー(2 ーニトロフェニル)ビニル [2 フェニル エステル [2 の [2 の [3] の合成法に準じて合成し、標題化合物を [3] [3] の [4] の [

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl3) ;  $\delta$  (ppm) 2.31 (s, 3H), 3.83 (brs, 2H), 6.73 (dd,

306

1H), 6.81 (t, 1H), 6.97 (d, 1H), 7.06-7.14 (m, 4H), 7.39 (dd, 1H), 7.51 (d, 2H).

実施例108

5 酢酸 4-[2-(2-アミノー4-メトキシフェニル) ビニル] フェニル エステル

$$H_2N$$

4-ブロモー3-ニトロアニソール2. 3 g と、4-アセトキシスチレン 1. 7 m 1 から、上記実施例 1 0 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1. 2 g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl $_{3}$ );  $\delta$  (ppm) 2.31 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 3.84 (brs, 2H), 6.27 (d, 1H), 6.39 (dd, 1H), 6.86 (d, 1H), 7.04 (d, 1H), 7.07 (d, 2H), 7.32 (d, 1H), 7.48 (d, 2H).

15 実施例109

10

酢酸 4- [2-(4-アセトキシ-2-アミノフェニル) ビニル] フェニル エステル

$$H_2N$$

4ーブロモー3ーニトロアニソールから、下記実施例364の合成法に準20 じて合成した、4ーブロモー3ーニトロフェノール2.0gに、ピリジン20m1および無水酢酸20m1を加え、室温で一晩時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出後、1N塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄し、

PCT/JP2003/016808

無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル系) で精製して得た、酢酸 4- ブロモー3- ニトロフェニル エステル1.8 g と、4- アセトキシス チレン1.2 m l から、上記実施例107の合成法に準じて合成し、標題化 合物を302 m g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 2.29 (s, 3H), 2.31 (s, 3H), 6.46 (d, 1H), 6.53 (dd, 1H), 6.91 (d, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.08 (d, 2H), 7.36 (d, 1H), 7.49 (d, 2H).

## 10 実施例110

5

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アミン

5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミ
15 ン275mgをテトラヒドロフラン8m1に溶解し、トリエチルアミン1.
3ml、N,Nージイソプロピルエチルアミン1ml、塩化4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩1.1gを順次加え、60℃で2日間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧20 留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、N-[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベ

ンズアミドを234mg得た。窒素雰囲気下、水素化リチウムアルミニウム50mgをテトラヒドロフラン4m1に懸濁し、氷冷下で塩化アルミニウム176mgを加え、室温で20分間撹拌し、N-[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミド226mgを加え、室温で一晩時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて得た懸濁液をセライトろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を213mg得た。

1H-NMR(400MHz, CDC1₃);δ(ppm)1.40-1.47(m, 2H), 1.57-1.65(m, 4H), 2.45-2.55(m, 4H), 2.75(t, 2H), 3.79(s, 3H), 3.94(s, 3H), 4.07(t, 2H), 4.24(s, 2H), 4.39(brs, 1H), 6.28(d, 1H), 6.36(dd, 1H), 6.83(d, 2H), 7.11(d, 1H), 7.15-7.18(m, 2H), 7.21(d, 2H), 7.51(dd, 1H), 7.71-7.80(m, 3H).

## 15 実施例111

 $6-\{4-$ ヒドロキシ-2-[4-(2-ピペリジン-1-イル エトキシ) ベンジルアミノ] フェニル $\}$  ナフタレン-2-オール

[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレンー2-イル)フェニル] 20 [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン198mg をジクロロメタン4m1に溶解し、塩化アルミニウム320mg、エタンチオール0.15m1を順次加え、窒素雰囲気下、室温で25分間撹拌した。

テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて得た懸濁液をセライトろ過し、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を164mg得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.60 (t, 2H), 3.99 (t, 2H), 4.14 (s, 2H), 5.14 (brs, 1H), 5.97 (s, 1H), 6.07 (d, 1H), 6.79-6.87 (m, 3H), 7.06 (d, 1H), 7.11 (s, 1H), 7.21 (d, 2H), 7.39 (d, 1H), 7.68-7.76 (m, 3H), 9.03 (s, 1H), 9.70 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 469 [M+H]

# 実施例112

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル] アミン

15

20

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン147mg から、上記製造例18の合成法に準じて合成し、標題化合物を93mg得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC1 $_{3}$ );  $\delta$  (ppm) 1.40-1.47 (m, 2H), 1.56-1.63 (m, 4H), 2.44 (s, 3H), 2.44-2.52 (m, 4H), 2.73 (t, 2H), 3.84 (s, 5H), 3.94 (s, 3H), 4.03 (t, 2H), 6.62-6.66 (m, 2H), 6.72 (d, 2H), 6.92 (d, 2H), 7.12-7.16 (m, 2H), 7.24-7.29 (m, 1H), 7.72-7.76 (m, 3H), 7.89 (s, 1H).

310

### 実施例113

6 - {4-ヒドロキシー2 - {メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} フェニル} ナフタレンー2-オール

5

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン93 mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を64mg得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.37 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.33 (s, 3H), 2.33-2.41 (m, 4H), 2.57 (t, 2H), 3.73 (s, 2H), 3.95 (t, 2H), 6.43-6.49 (m, 2H), 6.74 (d, 2H), 6.92 (d, 2H), 7.01-7.11 (m, 3H), 7.63 (dd, 2H), 7.73 (d, 1H), 7.81 (s, 1H), 9.32 (s, 1H), 9.66 (s, 1H). ESI-Mass; 483 [M<sup>+</sup>+H]

15

### 実施例114

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル][5 -メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] アミン

3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸 塩2.5gを塩化チオニル25m1に溶解し、トルエン25m1を加え、1 10℃で1.5時間撹拌した後、反応液を減圧下濃縮し、塩化3-フルオロ -4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンゾイル塩酸塩を2.2g 5 得た。 5-メトキシー・2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル アミン280mgをピリジン3m1に溶解し、塩化3-フルオロ-4-(2 -ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンゾイル塩酸塩420mgを加え、室 温で一晩時間撹拌した。飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え撹拌し、酢酸 エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾 10 燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、3-フルオロ-N-[5-メトキ シー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]-4-(3-ピ ペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミドを448mg得た。窒素雰囲気 下、水素化リチウムアルミニウム130mgをテトラヒドロフラン3m1に 15 懸濁し、氷冷下で塩化アルミニウム455mgを加え、室温で30分間撹拌 した後、3-フルオローN-[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレ ン-2-イル)フェニル]-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベ ンズアミド446mgを加え、室温で一晩時間撹拌した。テトラヒドロフラ ン、アンモニア水を順次加えて得た懸濁液をセライトろ過した後、ろ液を減 20 圧下濃縮し、標題化合物を396mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDC1 $_{3}$ );  $\delta$  (ppm) 1.40-1.50 (m, 2H), 1.56-1.67 (m, 4H),

312

2. 45-2. 56 (m, 4H), 2. 78 (t, 2H), 3. 78 (s, 3H), 3. 94 (s, 3H), 4. 13 (t, 2H), 4. 23 (d, 2H), 4. 43 (t, 1H), 6. 21 (d, 1H), 6. 37 (dd, 1H), 6. 89 (t, 1H), 6. 96-7. 01 (m, 1H), 7. 03 (dd, 1H), 7. 11 (d, 1H), 7. 16-7. 19 (m, 2H), 7. 51 (dd, 1H), 7. 74 (d, 1H), 7. 77-7. 81 (m, 2H).

5

### 実施例115

6-{2-{エチル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} ナフタレン-2-オール

10

15

[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] アミンから、上記実施例 36 の合成法に準じて合成した、エチル [3-7) ルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] アミン 297 mgから、上記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 227 mg 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.80 (t, 3H), 1.31-1.39 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.60 (t, 2H), 2.66 (q, 2H), 3.83 (s, 2H), 4.04 (t, 2H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.83-6.89 (m, 2H), 6.98-7.10 (m, 4H), 7.59 (dd, 1H), 7.65 (d, 1H), 7.72 (d, 1H), 7.77 (s, 1H), 9.32 (s, 1H), 9.65 (s, 1H).

ESI-Mass; 515 [M++H]

### 実施例116

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.50 (m, 2H), 1.57-1.65 (m, 4H), 2.45-2.55 (m, 4H), 2.76 (t, 2H), 3.77 (s, 3H), 3.94 (s, 3H), 4.08 (t, 2H), 5.60 (s, 1H), 6.48 (dd, 1H), 6.68-6.72 (m, 1H), 6.85 (d, 2H), 7.05 (d, 2H), 7.15-7.22 (m, 3H), 7.54 (dd, 1H), 7.55 (d, 1H), 7.79 (d, 1H),

20 7.83 (s, 1H).

## 実施例117

 $6 - \{4 - \mathsf{E} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} \, \mathsf{E} \, \mathsf{E}$ 

5 [5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]アミン181mg から、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を144mg 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.50 (m, 2H), 1.60-1.68 (m, 4H), 2.50-2.60 (m, 4H), 2.79 (t, 2H), 4.06 (t, 2H), 5.57 (s, 1H), 6.38 (dd, 1H), 6.54-6.58 (m, 1H), 6.77 (d, 2H), 6.99 (d, 2H), 7.09-7.16 (m, 3H), 7.50 (dd, 1H), 7.68 (d, 1H), 7.73 (d, 1H), 7.81 (s, 1H). ESI-Mass; 455 [M<sup>+</sup>+H]

# 15 実施例118

6-{2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニルアミノ]-4-ヒドロキシフェニル}ナフタレン-2-オール

5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ) エチル] ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル][5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] アミン425mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を288mg得た。

'H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm) 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.58 (t, 2H), 3.99 (t, 2H), 6.45 (dd, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.68 (ddd, 1H), 6.75 (dd, 1H), 6.96 (t, 1H), 7.01-7.07 (m, 3H), 7.10 (d, 1H), 7.38 (dd, 1H), 7.60 (d, 1H), 7.70 (d, 1H), 7.71 (s, 1H), 9.34 (s, 1H), 9.66 (s, 1H).

ESI-Mass; 473 [M+H]

## 15 実施例119

5

10

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]メ チルアミン

5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミ

ン280mgをテトラヒドロフラン5m1に溶解し、水酸化ナトリウム160mg、炭酸カリウム140mg、塩化テトラブチルアンモニウム(触媒量)、ジメチル硫酸140mgを順次加え、70で一晩時間撹拌した。シリカゲルろ過し、溶媒を減圧留去して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を89mg得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,CDC1 $_{3}$ ); $\delta$  (ppm) 2.79 (s, 3H),3.86 (s, 3H),3.95 (s, 3H),4.06 (brs, 1H),6.28 (d, 1H),6.36 (dd, 1H),7.09 (d, 1H),7.15-7.19 (m, 2H),7.47 (dd, 1H),7.72-7.80 (m, 3H).

# 10 実施例120

20

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] アミン

[5-メトキシー2-(6-メトキシナフタレンー2ーイル)フェニル] 15 メチルアミン85mgと、1-[2-(4-ブロモフェノキシ)エチル]ピペリジン87mgから、上記実施例116の合成法に準じて合成し、標題化合物を124mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.51 (m, 2H), 1.53-1.67 (m, 4H), 2.47-2.58 (m, 4H), 2.72-2.82 (m, 5H), 3.79 (s, 3H), 3.92 (s, 3H), 4.06 (t, 2H), 6.71-6.87 (m, 6H), 7.09-7.13 (m, 2H), 7.42-7.50 (m, 2H), 7.60-7.73 (m, 3H).

## 実施例121

 $6 - \{4 - \text{E} \ \text{Fig } 1 - 2 - \{ \text{FFN} \ [4 - (2 - \text{PCPS}) \ \text{Fig } 1 - 1 - 1 \text{Fig } 1 - 1 - 1 \text{Fig } 1 -$ 

5

[5-メトキシ-2-(6-メトキシナフタレン-2-イル) フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] アミン11 8 m g から、上記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を99 m g 得た。

10  $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1. 29-1. 39 (m, 2H), 1. 42-1. 50 (m, 4H), 2. 33-2. 42 (m, 4H), 2. 55 (t, 2H), 2. 74 (s, 3H), 3. 90 (t, 2H), 6. 51-6. 61 (m, 3H), 6. 68-6. 77 (m, 3H), 6. 98-7. 03 (m, 2H), 7. 29 (d, 1H), 7. 33 (d, 1H), 7. 51 (d, 1H), 7. 62-7. 68 (m, 2H), 9. 52 (s, 1H), 9. 67 (s, 1H).

ESI-Mass; 469 [M+H]

**15** ·

#### 実施例122

318

2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル[2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル[7]アミン408mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を365mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 2.32-2.43 (m, 4H), 2.57 (t, 2H), 3.97 (t, 2H), 6.64 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 6.94 (t, 1H), 7.02-7.10 (m, 3H), 7.17 (s, 1H), 7.21-7.28 (m, 2H), 7.32 (d, 1H), 7.41 (dd, 1H), 7.64 (d, 1H), 7.73 (d, 1H), 7.79 (s, 1H), 9.73 (s, 1H).

ESI-Mass; 457 [M++H]

## 15 実施例123

5

 $6 - \{4 - 7 \nu + 1 - 2 - [3 - 7 \nu + 1 - 4 - (2 - \nu + 1 \nu + 1 - 4 - (2 - \nu + 1 \nu + 1$ 

5-フルオロー2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[5-フルオロー25-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル][3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]アミン406mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を381mg得た。

1H-NMR(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.31-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 4.01 (t, 2H), 6.74-6.81 (m, 2H), 6.85 (dd, 1H), 6.90 (dd, 1H), 7.01 (t, 1H), 7.06 (dd, 1H), 7.10 (d, 1H), 7.26 (d, 1H), 7.29 (d, 1H), 7.40 (dd, 1H), 7.66 (d, 1H), 7.75 (d, 1H), 7.78 (s, 1H), 9.73 (s, 1H).

ESI-Mass; 475 [M+H]

# 15 実施例124

 $6-\{5-フルオロ-2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニルアミノ] フェニル} ナフタレン-2-オール$ 

320

4-フルオロー2-(6-メトキシナフタレンー2-イル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモー2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[4-フルオロー25-(6-メトキシナフタレンー2-イル)フェニル][3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)フェニル]アミン404mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を324mg待た。

'H-NMR(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)1.29-1.38(m, 2H),1.41-1.49(m, 4H),2.32-2.42(m, 4H),2.55(t, 2H),3.95(t, 2H),6.52(d, 1H),6.59(dd, 1H),6.91(t, 1H),7.04-7.15(m, 3H),7.18-7.27(m, 3H),7.42(dd, 1H),7.63(d, 1H),7.72(d, 1H),7.82(s, 1H),9.76(s, 1H).

ESI-Mass; 475[M\*+H]

実施例125

15 3-[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル アミノ]-4-ナフタレン-2-イルフェノール

5-メトキシー2-ナフタレンー2-イルアミンと、1-[2-(4-ブロモー2-フルオロフェノキシ) エチル] ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル](5-メトキシー2-ナフタレンー2-イルフェニル) アミン350mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を293mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.31-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.33-2.42 (m, 4H), 2.57 (t, 2H), 3.98 (t, 2H), 6.48 (dd, 1H), 6.65-6.71 (m, 2H), 6.75 (dd, 1H), 6.96 (t, 1H), 7.13-7.17 (m, 2H), 7.41-7.48 (m, 2H), 7.51 (dd, 1H), 7.81-7.88 (m, 4H), 9.41 (s, 1H).

ESI-Mass; 457 [M+H]

### 実施例126

5

10

15  $6 - \{3 - [3 - 7 \nu + 1 - 4 - (2 - \nu + 1 \nu + 1 - 4 \nu$ 

322

4-(6-)トキシナフタレン-2-イル)ピリジン-3-イルアミンと、1-[2-(4-)ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-)ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル[4-(6-)メトキシナフタレン-2-イル)ピリジン-3-イル]アミン343mgから、上記実施例1100合成法に準じて合成し、標題化合物を248mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.29-1.37 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 2.32-2.42 (m, 4H), 2.55 (t, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.60 (d, 1H), 6.66 (dd, 1H), 6.93 (t, 1H), 7.05-7.11 (m, 2H), 7.35 (d, 1H), 7.48 (dd, 1H), 7.53 (s, 1H), 7.67 (d, 1H), 7.76 (d, 1H), 7.91 (s, 1H), 8.24 (d, 1H), 8.44 (s, 1H), 9.83 (s, 1H).

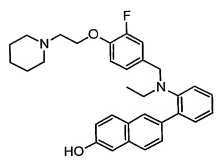
ESI-Mass; 458 [M+H]

## 15 実施例127

5

10

 $6 - \{2 - \{ \text{エチル } [3 - \text{フルオロ} - 4 - (2 - \text{ピペリジン} - 1 - \text{イルエト} + \text{シ}) ベンジル] アミノ} フェニル} ナフタレン<math>-2 - \text{オール}$ 



2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例114の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル][2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]アミン362mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル][2-(6-メトキシナフタレン-2-イル)フェニル]アミンを310mg得た。この化合物308mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を205mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.79 (t, 3H), 1.31-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 2.69 (q, 2H), 3.87 (s, 2H), 4.03 (t, 2H), 6.82-6.88 (m, 2H), 6.99 (t, 1H), 7.04-7.09 (m, 2H), 7.11-7.15 (m, 2H), 7.22-7.28 (m, 2H), 7.62 (dd, 1H), 7.70 (d, 1H), 7.76 (d, 1H), 7.84 (s, 1H), 9.73 (s, 1H).

ESI-Mass; 499 [M+H]

# 実施例128

15

3- {エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)20 ベンジル] アミノ} -4-ナフタレン-2-イルフェノール

324

5-メトキシー2ーナフタレンー2ーイルアミンと、3ーフルオロー4ー (2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例1 14の合成法に準じて合成した、[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル](5ーメトキシー2ーナフタレンー2ーイルフェニル) アミン290mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル](5ーメトキシー2ーナフタレンー2ーイルフェニル) アミンを252mg 得た。この化合物250mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を222mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.32-1.40 (m, 2H), 1.44-1.52 (m, 4H), 2.35-2.44 (m, 4H), 2.62 (t, 2H), 2.68 (q, 2H), 3.86 (s, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.53 (dd, 1H), 6.57 (d, 1H), 6.85-6.91 (m, 2H), 7.02 (t, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.45-7.52 (m, 2H), 7.74 (dd, 1H), 7.88-7.95 (m, 4H), 9.42 (s, 1H).

ESI-Mass; 499 [M++H]

#### 実施例129

10

**1**5

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-2-20 イル)フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アミン

325

5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミン341mgと、塩化4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)ベンブイル塩酸塩990mgから、上記実施例110の合成法に準じて合成し、標題化合物を113mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.48 (m, 2H), 1.56-1.63 (m, 4H), 2.47-2.53 (m, 4H), 2.56 (t, 2H), 2.76 (t, 2H), 2.88 (t, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 4.09 (t, 2H), 4.25 (s, 2H), 4.46 (brs, 1H), 6.23 (d, 1H), 6.27 (dd, 1H), 6.55 (s, 1H), 6.68-6.72 (m, 2H), 6.86 (d, 2H), 6.97 (d, 1H), 7.01 (d, 1H), 7.25 (d, 2H).

## 実施例130

15

5

10

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3, 4-ジヒドロナフタレン-2 -イル)フェニル [4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル ]アミン106 m g から、上記実施例111 の合成法に準じて合成し、標題化

326

合物を89mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 2.36-2.42 (m, 4H), 2.43 (t, 2H), 2.60 (t, 2H), 2.78 (t, 2H), 3.99 (t, 2H), 4.17 (s, 2H), 5.23 (t, 1H), 5.88 (d, 1H), 5.97 (dd, 1H), 6.39 (s, 1H), 6.52 (dd, 1H), 6.56 (s, 1H), 6.75 (d, 1H), 6.82-6.90 (m, 3H), 7.21 (d, 2H), 8.94 (s, 1H), 9.28 (s, 1H).

ESI-Mass; 471 [M+H]

# 実施例131

5

20

10 [5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-215 ーイル)フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン290mgから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、標題化合物を176mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.50 (m, 2H), 1.57-1.65 (m, 4H), 2.47-2.55 (m, 4H), 2.60 (s, 3H), 2.72-2.80 (m, 4H), 2.91 (t, 2H), 3.81 (s, 3H), 3.83 (s, 3H), 4.09 (t, 2H), 4.17 (s, 2H), 6.51-6.58 (m, 3H), 6.70-6.76 (m, 2H), 6.81 (d, 2H), 7.03 (d, 1H), 7.09 (d, 2H), 7.21 (d, 1H).

# 実施例132

5

15

 $6-\{4-$ ビドロキシー $2-\{$ メチル [4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ $\}$  フェニル $\}$  -7, 8-ジビドロナフタレンー2

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3, 4-ジヒドロナフタレン-2 -イル)フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アミン173mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、

10 標題化合物を157mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.62-1.78 (m, 6H), 2.47 (s, 3H), 2.56-2.63 (m, 2H), 2.70-2.76 (m, 2H), 2.90-3.02 (m, 2H), 3.40-3.50 (m, 2H), 3.58 (t, 3H), 4.10 (s, 2H), 4.28-4.34 (m, 2H), 6.29-6.37 (m, 2H), 6.45 (s, 1H), 6.50-6.58 (m, 2H), 6.82-6.91 (m, 3H), 6.97 (d, 1H), 7.09 (d, 2H), 9.25 (s, 1H), 9.96 (s, 1H).

ESI-Mass; 485 [M++H]

## 実施例133

[5-メトキシー2-(6-メトキシー3,4-ジヒドロナフタレンー2-20 イル)フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]ア

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン150 mg と、1-[2-(4-ブロモフェノキシ)エチル] ピペリジン155 mgから、上記実施例116 の合成法に準じて合成し、標題化合物を220 mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.55-1.65 (m, 4H), 2.47-2.55 (m, 4H), 2.59 (t, 2H), 2.77 (t, 2H), 2.91 (t, 2H), 3.73 (s, 3H), 3.82 (s, 3H), 4.09 (t, 2H), 5.73 (s, 1H), 6.41 (dd, 1H), 6.56-6.75 (m, 4H), 6.86 (d, 2H), 6.98-7.12 (m, 4H).

10

5

# 実施例134

 $6 - \{4 - \mathsf{E} \ \mathsf{F} \ \mathsf{D} \ \mathsf{F} \ \mathsf{D} \ \mathsf{D} \ \mathsf{E} \ \mathsf{D} \ \mathsf{D}$ 

15 [5-メトキシー2-(6-メトキシー3,4-ジヒドロナフタレンー2 -イル)フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]

アミン217mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を118mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0- $^{1}\text{d}_{6}$ );  $\delta$  (ppm) 1.30-1.60 (m, 6H), 2.30-2.50 (m, 8H), 2.63 (t, 2H), 3.90-4.05 (m, 2H), 6.28 (d, 1H), 6.39 (s, 1H), 6.46-6.54 (m, 3H), 6.75-7.00 (m, 7H), 9.17 (s, 1H), 9.24 (s, 1H).

ESI-Mass; 457 [M+H]

## 実施例135

5

15

20

[5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 4-ジヒドロナフタレン-2-10 イル)フェニル]メチルアミン

5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3、4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミン400mgをテトラヒドロフラン10mlおよびN、Nージイソプロピルエチルアミン0.5mlに溶解し、氷冷下でクロロ炭酸エチル0.2mlを加え、室温で一晩時間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチル抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン一酢酸エチル系)で精製し、エチル [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3、4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]カルバメートを445mg得た。この化合物438mgを用い、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を286mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 2.55 (t, 2H), 2.83 (s, 3H), 2.91 (t, 2H), 3.82 (s, 3H), 4.26 (brs, 1H), 6.22 (d, 1H), 6.27 (dd, 1H), 6.53 (s, 1H), 6.70-6.75 (m, 2H), 6.99 (d, 1H), 7.00 (d, 1H).

330

# 実施例136

5

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] アミン

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]メチルアミン285mgと、1-[2-(4-ブロモフェノキシ)エチル]ピペリジン285mgから、上記実施例116の合成法に準じて合成し、標題化合物を228mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.38-1.49 (m, 2H), 1.51-1.64 (m, 4H), 2.41-2.53 (m, 6H), 2.55-2.76 (m, 4H), 3.10 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 4.04 (t, 2H), 6.46 (s, 1H), 6.64-6.80 (m, 7H), 6.68 (d, 1H), 7.20-7.32 (m, 2H).

15

10

## 実施例137

 $6-\{4-$ ビドロキシー $2-\{$ メチル [4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ) フェニル] アミノ $\}$  フェニル $\}-7$ , 8-ジヒドロナフタレン-2

標題化合物を176mg得た。

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-3,4-ジヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]アミン225mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 2.31 (t, 2H), 2.31-2.39 (m, 4H), 2.49-2.57 (m, 4H), 3.00 (s, 3H), 3.91 (t, 2H), 6.33 (s, 1H), 6.40-6.60 (m, 6H), 6.73 (d, 2H), 6.83 (d, 1H), 7.15 (d, 1H), 9.26 (s, 1H), 9.41 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 471 [M+H]

5

15

## 実施例138

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル][4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル]アミン

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-4ル)フェニルアミン150 mg と、1-[2-(4-ブロモフェノキシ)エチル] ピペリジン150 mgから、上記実施例116の合成法に準じて合成し、標題化合物を186 mg得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.49 (m, 2H), 1.56-1.65 (m, 4H), 1.90-2.03 (m, 1H), 2.07-2.15 (m, 1H), 2.46-2.55 (m, 4H), 2.77 (t, 2H), 2.78-3.07 (m, 5H), 3.72 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 4.08 (t, 2H), 5.36 (s, 1H), 6.48 (dd, 1H), 6.62-6.73 (m, 3H), 6.85 (d, 2H), 6.95-7.05 (m, 3H), 7.14 (d, 1H).

10

# 実施例139

 $6 - \{4 - \mathsf{E} \ \mathsf{F} \ \mathsf{D} \ \mathsf{F} \ \mathsf{D} \ \mathsf{E} \ \mathsf{D} \ \mathsf{E} \ \mathsf{E}$ 

 $15 \cdot$ 

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナ フタレン-2-イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] アミン183mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を99mg得た。

 333

6.41-6.49 (m, 3H), 6.77-6.88 (m, 5H), 6.95-7.02 (m, 2H), 8.92 (s, 1H), 8.96 (s, 1H).

ESI-Mass; 459 [M++H]

## 5 実施例140

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミンと、1ー[2-(4ーブロモフェノキシ)エチル]アゼパンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)フェニル][5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン86mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を28mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.46-1.59 (m, 8H), 1.66-1.88 (m, 2H), 2.49-2.77 (m, 8H), 2.79 (t, 2H), 3.04-3.12 (m, 1H), 3.93 (t, 2H), 6.26 (dd, 1H), 6.37-6.52 (m, 3H), 6.76-7.00 (m, 7H), 8.91 (s, 1H), 8.96 (s,

20 1H).

ESI-Mass; 473 [M+H]

334

# 実施例141

5

10

15

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロカの合成法に準じて合成し、標題化合物を42 mg 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.38 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.67-1.84 (m, 2H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.50-2.58 (m, 1H), 2.59 (t, 2H), 2.67-2.76 (m, 3H), 3.00-3.10 (m, 1H), 4.00 (t, 2H), 6.38 (d, 1H), 6.44-6.48 (m, 2H), 6.52 (d, 1H), 6.59 (d, 1H), 6.66 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.98 (t, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.24 (s, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.06 (s, 1H).

20 ESI-Mass; 477 [M+H]

## 実施例142

5

10

15

 $6-\{2-[4-(2-r \forall r^2)-1-4 n + 1 + 2 n + 2$ 

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]アゼパンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロフェニル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン146 mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を66 mg 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.46-1.58 (m, 8H), 1.68-1.85 (m, 2H), 2.48-2.59 (m, 1H), 2.61-2.67 (m, 4H), 2.68-2.77 (m, 3H), 2.78 (t, 2H), 3.00-3.10 (m, 1H), 3.97 (t, 2H), 6.38 (dd, 1H), 6.43-6.48 (m, 2H), 6.52 (d, 1H), 6.59 (d, 1H), 6.66 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.98 (t, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.24 (s, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.06 (s, 1H).

ESI-Mass; 491 [M+H]

# 20 実施例143

6-{2-[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)-3-フルオロフ

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、[2-(4-プロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル〕ジイソプロピルアミンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)-3-フルオロフェニル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン133mgから、上記実 
10 施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を28mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.95 (d, 12H), 1.68-1.84 (m, 2H), 2.50-2.59 (m, 1H), 2.66-2.77 (m, 5H), 2.92-3.09 (m, 3H), 3.81 (t, 2H), 6.38 (dd, 1H), 6.44-6.48 (m, 2H), 6.52 (d, 1H), 6.59 (d, 1H), 6.66 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.96 (t, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.23 (d, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.05 (s, 1H).

ESI-Mass; 493 [M++H]

## 実施例144

15

 $6-\{2-[3-7\nu d-4-(3-2\nu d-1-4\nu d-1-4\nu$ 

5

10

15

20

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミンと、1-[3-(4-ブロモー2-フルオロフェニル)プロパー2-イル] ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(3-ピペリジンー1-イルプロパー1-イニル)フェニル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]アミン281 mgから、上記実施例22の合成法に準じて合成し、[3-フルオロー4-(3-ピペリジンー1-イルプロピル)フェニル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]アミン235 mg得た。この化合物233 mgを用い、上記実施例1110 合成法に準じて合成し、標題化合物を122 mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.29-1.38 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 1.60 (pent, 2H), 1.68-1.84 (m, 2H), 2.19 (t, 2H), 2.19-2.30 (m, 4H), 2.43 (t, 2H), 2.50-2.60 (m, 1H), 2.65-2.74 (m, 3H), 2.99-3.09 (m, 1H), 6.43-6.51 (m, 4H), 6.55 (dd, 1H), 6.58 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.99 (t, 1H), 7.07 (d, 1H), 7.45 (s, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

# 実施例145

ESI-Mass;  $475 \left[ M^{+} + H \right]$ 

6-{2-[6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ピリジン-3-イル

338

アミノ] -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフ タレン-2-オール

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ 5 タレンー2-イル)フェニルアミンと、1- [2-(5-ブロモピリジンー 2-イルオキシ)エチル]アゼパンから、上記実施例116の合成法に準じ て合成した、[6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ピリジン-3-イル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ タレン-2-イル)フェニル]アミン308 mgから、上記実施例111の 合成法に準じて合成し、標題化合物を94 mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.46-1.59 (m, 8H), 1.68-1.89 (m, 2H), 2.51-2.59 (m, 1H), 2.64 (t, 4H), 2.69-2.84 (m, 5H), 3.03-3.13 (m, 1H), 4.22 (t, 2H), 6.28 (dd, 1H), 6.35 (d, 1H), 6.44-6.50 (m, 2H), 6.68 (d, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.99 (d, 1H), 7.11 (s, 1H), 7.33 (dd, 1H), 7.78 (d, 1H), 8.97 (s, 2H).

ESI-Mass; 474 [M+H]

## 実施例146

15

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフ [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] アミン

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナ フタレン-2-イル) フェニル] メチルアミン<math>96 mg と、1-[2-(4-7) ロモフェノキシ) エチル] ピペリジン96 mg から、上記実施例116 の合成法に準じて合成し、標題化合物を108 mg 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.40-1.48 (m, 2H), 1.55-1.63 (m, 4H), 1.78-1.92 (m, 2H), 2.44-2.53 (m, 4H), 2.70-2.84 (m, 6H), 3.09-3.16 (m, 1H), 3.16 (s, 3H), 3.76 (s, 6H), 4.03 (t, 2H), 6.50 (d, 2H), 6.60-6.68 (m, 3H), 6.75 (d, 2H), 6.84 (d, 1H), 6.93 (d, 1H), 7.27 (d, 1H).

10

15

5

## 実施例147

 $6 - \{4 - \text{E} \mid \text{Fid} + \text{v} - 2 - \{\text{x} \neq \text{n} \mid 4 - (2 - \text{e}^{\text{x}} \text{J} \mid \text{v} \text{v} - 1 - \text{d} \text{n} \text{x} \}$   $+ \text{h} + \text{v} + \text{h} + \text{$ 

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナ

フタレンー 2 ーイル)フェニル] メチル [4-(2-llowerg) ジンー1-llowerg) エトキシ)フェニル] アミン  $10.7\,m$  g から、上記実施例  $1.1.1\,m$  の合成法に準じて合成し、標題化合物を  $9.6\,m$  g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.31-1.37 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 1.68-1.76 (m, 2H), 2.33-2.41 (m, 4H), 2.55 (t, 2H), 2.55-2.70 (m, 4H), 2.84-2.94 (m, 1H), 3.03 (s, 3H), 3.90 (t, 2H), 6.39-6.47 (m, 5H), 6.67 (dd, 1H), 6.69-6.77 (m, 3H), 7.18 (d, 1H), 8.97 (s, 1H), 9.28 (s, 1H). ESI-Mass; 474 [M+H]

# 10 実施例148

5

エチル [3-7ルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル] アミン

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン200mgと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ) エチル] ピペリジン238mgから、上記実施例116の合成法に準じて合成し、標題化合物を81mg得た。 'H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.20 (t, 3H), 1.38-1.47 (m, 2H), 1.55-1.59 (m, 4H), 1.77-1.85 (m, 2H), 2.44-2.54 (m, 4H), 2.69-2.84 (m, 6H), 2.98-3.09 (m, 1H), 3.53-3.59 (m, 2H), 3.76 (s, 3H), 3.78 (s, 3H),

4.06 (t, 2H), 6.14-6.18 (m, 1H), 6.25 (dd, 1H), 6.61 (d, 1H), 6.66 (dd, 2H), 6.79 (t, 1H), 6.87-6.94 (m, 2H), 7.29 (d, 1H).

# 実施例149

5 6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

エチル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェ [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン150mgから、上記実施例110合成法に準じて合成し、標題化合物を106mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.07 (t, 3H), 1.29-1.38 (m, 2H), 1.41-1.48 (m, 4H), 1.62-1.75 (m, 2H), 2.33-2.41 (m, 4H), 2.50-2.57 (m, 4H), 2.60-2.70 (m, 2H), 2.75-2.84 (m, 1H), 3.44-3.52 (m, 2H), 3.95 (t, 2H), 6.11-6.16 (m, 1H), 6.25 (dd, 1H), 6.38-6.47 (m, 3H), 6.74 (dd, 2H), 6.92 (t, 1H), 7.24 (d, 1H), 8.98 (brs, 1H), 9.38 (brs, 1H).

ESI-Mass; 505 [M++H]

# 20 実施例150

15

[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ 5 タレン-2-イル)フェニルアミン312mgと、塩化4-(2-ピペリジ ン-1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩1.0gから、上記実施例110 の合成法に準じて合成し、標題化合物を360mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.48 (m, 2H), 1.57-1.63 (m, 4H), 1.88-1.98 (m, 1H), 2.05-2.12 (m, 1H), 2.45-2.55 (m, 4H), 2.71-3.02 (m, 7H), 3.76 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 4.01 (brs, 1H), 4.09 (t, 2H), 4.26 (s, 2H), 6.27 (d, 1H), 6.30 (dd, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 6.87 (d, 2H), 7.00 (d, 1H), 7.05 (d, 1H), 7.27 (d, 2H).

## 実施例151

15 6-{4-ヒドロキシー2-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ]フェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレンー2-オール

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] <math>[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル] アミン350mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を248mg得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.40 (m, 2H), 1.40-1.50 (m, 4H), 1.65-1.80 (m, 1H), 1.80-1.95 (m, 1H), 2.30-2.45 (m, 4H), 2.50-3.00 (m, 7H), 4.00 (t, 2H), 4.17 (s, 2H), 5.71 (brs, 1H), 5.82 (s, 1H), 5.93 (d, 1H), 6.42-6.52 (m, 2H), 6.70-6.88 (m, 4H), 7.21 (d, 2H), 8.67 (s, 1H), 8.98 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 473 [M+H]

## 実施例 1 5 2

15

20

 $[4-(2-r \forall r) - 1-r + 2] (4-(2-r \forall r) - 1-r + 2) (4-r + 2) (5-r + 2) (6-r + 2) (4-r + 2) (4-r + 2) (5-r + 2) (5-r$ 

ピルエチルアミン1m1を加え、90℃で1.5時間攪拌した。水を加え攪 拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して、4-(2-アゼパン -1-イルエトキシ) -N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2,5 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]ベンズアミドを1 56mg得た。窒素雰囲気下、水素化リチウムアルミニウム33mgをテト ラヒドロフラン1. 5m1に懸濁し、氷冷下で塩化アルミニウム116mg を加え、室温にて10分間攪拌し、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) -N-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒド]10 ロナフタレン-2-イル)フェニル]ベンズアミド153mgを加え、室温 にて2時間攪拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加え、セラ イトろ過の後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマト グラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して、標題化合物を116m

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.55-1.70 (m, 8H), 1.88-2.00 (m, 1H), 2.06-2.13 (m, 1H), 2.70-3.04 (m, 11H), 3.76 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.97-4.03 (brs, 1H), 4.05 (t, 2H), 4.26 (s, 2H), 6.26-6.32 (m, 2H), 6.66 (d, 1H), 6.70 (dd, 1H), 6.88 (d, 2H), 7.00 (d, 1H), 7.05 (d, 1H), 7.24-7.28 (m, 2H).

## 実施例153

g得た。

15

20

25

[4-(2-r ぜパン-1- イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2- イル) フェニル] [5-メトキシ-1] アミン43 mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を18mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.48-1.58 (m, 8H), 1.70-1.76 (m, 1H), 1.86-1.95 (m, 1H), 2.50-2.60 (m, 1H), 2.61-2.68 (m, 4H), 2.80 (t, 2H), 2.81-3.01 (m, 4H), 3.69 (s, 3H), 3.97 (t, 2H), 4.17 (d, 2H), 5.72 (t, 1H), 5.83 (d, 1H), 5.91-5.94 (m, 1H), 6.63-6.68 (m, 2H), 6.77 (d, 1H), 6.84-6.87 (m, 2H), 6.98 (d, 1H), 7.21 (d, 2H), 8.67 (s, 1H). ESI-Mass; 501 [M<sup>+</sup>+H]

## 実施例154

5

10

15

4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)安息香酸塩酸塩240mgと、

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン150mgから、上記実施例152の合成法に準じて合成し、標題化合物を264mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.04 (d, 12H), 1.88-1.98 (m, 1H), 2.06-2.13 (m, 1H), 2.71-3.08 (m, 9H), 3.76 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.86 (t, 2H), 3.96-4.04 (m, 1H), 4.26 (s, 2H), 6.26-6.32 (m, 2H), 6.65 (d, 1H), 6.69 (dd, 1H), 6.86 (d, 2H), 7.00 (d, 1H), 7.05 (d, 1H), 7.23-7.28 (m, 2H).

# 10 実施例155

5

**1**5

[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ) ベンジル] [5-メ

トキシー2ー (6-メトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル] アミン70 m g から、上記実施例 110 合成法に準じて合成し、3-[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)ベンジルアミノ] -4-(6-メトキシー1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレンー2-イル)フェノールを25 m g および $6-\{2-[4-(2-$ ジイソプロピルアミノエトキシ)ベンジルアミノ] -4-ヒドロキシフェニル $\}-5$ ,6,7,8-テトラヒドロナフタレンー2-オールを29 m g 得た。

 $3-[4-(2-\tilde{y})]$  3- $[4-(2-\tilde{y})]$  3- $[4-(2-\tilde{y})]$  3- $[4-(6-\tilde{y})]$  3- $[4-(6-\tilde{y})]$  3- $[4-(6-\tilde{y})]$  3- $[4-(6-\tilde{y})]$  4- $[4-(6-\tilde{y})]$  3- $[4-\tilde{y}]$  4- $[4-(6-\tilde{y})]$  7- $[4-(6-\tilde{y})]$  7-[4-(6

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.95 (d, 12H), 1.68-1.80 (m, 1H), 1.87-1.94 (m, 1H), 2.51-2.59 (m, 1H), 2.71 (t, 2H), 2.74-3.02 (m, 6H), 3.69 (s, 3H), 3.81 (t, 2H), 4.17 (t, 2H), 5.72 (t, 1H), 5.82 (d, 1H), 5.93 (dd, 1H), 6.64-6.69 (m, 2H), 6.77 (d, 1H), 6.83 (d, 2H), 6.98 (d, 1H), 7.21 (d, 2H), 8.67 (s, 1H).

ESI-Mass; 503 [M++H]

20 2ーオール

5

10

15

25

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.95 (d, 12H), 1.65-1.78 (m, 1H), 1.83-1.93 (m, 1H), 2.45-2.55 (m, 1H), 2.71 (t, 2H), 2.73-3.02 (m, 6H), 3.81 (t, 2H), 4.17 (d, 2H), 5.71 (t, 1H), 5.82 (d, 1H), 5.92 (dd, 1H), 6.47-6.51 (m, 2H), 6.77 (d, 1H), 6.80-6.87 (m, 3H), 7.21 (d, 2H), 8.66 (s, 1H), 8.97 (s, 1H).

ESI-Mass; 489 [M+H]

348

# 実施例 156

3-7ルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩1. 2 gと、5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン6 0 0 m g から、上記実施例 1 5 2 の合成法に準じて合成し、標題化合物を7 7 0 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.30-1.39 (m, 2H), 1.56-1.64 (m, 4H), 1.90-2.02 (m, 1H), 2.06-2.16 (m, 1H), 2.46-2.56 (m, 4H), 2.74-3.04 (m, 7H), 3.74 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 4.09 (brs, 1H), 4.15 (t, 2H), 4.27 (s, 2H), 6.20 (d, 1H), 6.31 (dd, 1H), 6.67 (d, 1H), 6.71 (dd, 1H), 6.93 (t, 1H), 7.00-7.11 (m, 4H).

## 実施例157

10

15

20

 $6-\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ] -4-ヒドロキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン110mgから、上記実施例111の 合成法に準じて合成し、標題化合物を69mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.30-1.39 (m, 2H), 1.42-1.50 (m, 4H), 1.67-1.80 (m, 1H), 1.84-1.93 (m, 1H), 2.34-2.45 (m, 4H), 2.49-2.57 (m, 1H), 2.62 (t, 2H), 2.69-3.01 (m, 4H), 4.07 (t, 2H), 4.17 (d, 2H), 5.77-5.84 (m, 2H), 5.94 (dd, 1H), 6.46-6.53 (m, 2H), 6.78 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 7.03-7.14 (m, 3H), 8.68 (s, 1H), 8.97 (s, 1H).

ESI-Mass; 491 [M+H]

## 実施例158

5

10

15

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフ

タレンー 2 ーイル)フェニルアミン7 0 0 m g と、4 ー (2 ーアゼパンー 1 ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩 9 6 0 m g から、上記実施例 1 5 2 の合成 法に準じて合成し、標題化合物を1. 2 g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.54-1:70 (m, 8H), 1.88-2.00 (m, 1H), 2.04-2.14 (m, 1H), 2.71-2.84 (m, 7H), 2.87-3.04 (m, 4H), 3.76 (s, 3H), 3.79 (s, 3H), 3.99-4.02 (m, 1H), 4.06 (t, 2H), 4.26 (s, 2H), 6.27-6.33 (m, 2H), 6.64-6.72 (m, 2H), 6.87 (d, 2H), 7.00 (d, 1H) 7.05 (d, 1H), 7.24-7.30 (m, 2H).

# 10 実施例159

5

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.49-1.61 (m, 8H), 1.68-1.80 (m, 1H),

20 1.86-1.95 (m, 1H), 2.46-2.58 (m, 1H), 2.66 (t, 4H), 2.70-3.00 (m, 4H),

2.82 (t, 2H), 3.99 (t, 2H), 4.19 (s, 1H), 5.73 (t, 1H), 5.84 (s, 1H),

5.94 (d, 1H), 6.47-6.52 (m, 2H), 6.78 (d, 1H), 6.85-6.90 (m, 3H), 7.22

(d, 2H), 8.69 (brs, 1H), 9.00 (brs, 1H).

## 実施例160

10

15

4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩1.0gをジクロロメタン溶液20mlに溶解し、塩化オキサリル0.4ml、N,Nージメチルホルムアミド0.05mlを順次加え、室温で2時間撹拌した後、溶媒を減圧留去した。残渣にテトラヒドロフラン20ml、N,Nージイソプロピルエチルアミン5ml、6- (2-アミノー4-メトキシフェニル)-2-メトキシー5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン800mgを順次加え、室温で30分間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製して得た、N-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンズアミド1.

20 1gをテトラヒドロフラン30mlに溶解し、水素化リチウムアルミニウム 0.4gを加え、20分間加熱還流した。氷冷後、濃アンモニア水1mlお よび無水硫酸マグネシウムを加えてろ過した後、溶媒を減圧留去して得た、 [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル] アミン (粗生成物) 全量をジクロロメタン<math>15m1に溶解し、ピリジン0.5m1および無水酢酸0.4m1を加え、室温で1時間撹拌した。

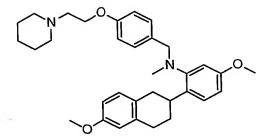
- 5 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、 N-[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]-N-[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アセトアミド1.3gをテトラヒドロフラン30m
- 10 1に溶解し、水素化リチウムアルミニウム 0.4 gを加え、20分間加熱還流した。氷冷後、濃アンモニア水 1 m l および無水硫酸マグネシウムを加えてろ過した後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製して得た、エチル[5-メトキシー2-(6-メトキシー1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2
- 15 -イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン  $570\,\mathrm{mg}$  から、上記実施例  $111\,\mathrm{mod}$  合成法に準じて合成し、標題化 合物を  $480\,\mathrm{mg}$  得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.44-1.47 (m, 2H), 1.62-1.75 (m, 6H), 2.21-2.63 (m, 6H), 2.77-2.80 (m, 4H), 2.86-2.92 (m, 2H), 3.56-3.59 (m, 1H), 3.89 (s, 2H), 4.07 (t, 2H), 6.57-6.61 (m, 3H), 6.66 (d, 1H), 6.69 (d, 2H), 6.86 (d, 2H), 7.05 (d, 2H), 7.08 (d, 2H).

## 実施例161

20

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ 25 タレン-2-イル)フェニル]メチル[4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アミン



[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナ フタレン-2-イル) フェニル] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [7 アミン 2 9 5 m g から、上記製造例 1 8 の合成法に準じて合成し、

5 標題化合物を236mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.48 (m, 2H), 1.57-1.64 (m, 4H), 1.79-1.97 (m, 2H), 2.46-2.54 (m, 4H), 2.54 (s, 3H), 2.76 (t, 2H), 2.77-2.98 (m, 4H), 3.58-3.68 (m, 1H), 3.80 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 3.93 (s, 2H), 4.09 (t, 2H), 6.66-6.77 (m, 4H), 6.80 (d, 2H), 6.99 (d, 1H), 7.16-7.21 (m, 3H).

## 実施例162

10

15

 $6-\{4-$ ビドロキシ $-2-\{$ メチル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ $\}$  フェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラビドロナフタレン-2-オール

[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル] メチル [4-(2-ピペリジン-1-イル

エトキシ) ベンジル] アミン 233 m g から、上記実施例 1110 合成法に準じて合成し、標題化合物を 125 m g 得た。

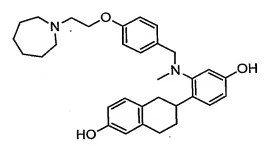
<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.40 (m, 1H), 1.61-1.80 (m, 7H), 2.44 (s, 3H), 2.60-2.70 (m, 2H), 2.71-2.80 (m, 2H), 2.90-3.01 (m, 2H), 3.38-3.50 (m, 5H), 3.86 (s, 2H), 4.29-4.32 (m, 2H), 6.45-6.51 (m, 3H), 6.58 (d, 1H), 6.82 (d, 1H), 6.88 (d, 2H), 7.03 (d, 1H), 7.19 (d, 2H), 9.02 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

ESI-Mass; 487 [M+H]

# 10 実施例163

5

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] メチルア <math>\{2-1\}$   $\{-4-1\}$ 



[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル][5-メトキシ-2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン74mgから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル][5-メトキシ-2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミンを49mg得た。この化合物48mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を40mg得た。
hH-NMR(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)1.46-1.58(m, 8H), 1.66-1.76(m, 2H),

355

2. 43 (s, 3H), 2. 55-2. 77 (m, 8H), 2. 79 (t, 2H), 3. 36-3. 46 (m, 1H), 3. 83 (s, 2H), 3. 95 (t, 2H), 6. 44-6. 51 (m, 3H), 6. 57 (d, 1H), 6. 78-6. 84 (m, 3H), 7. 02 (d, 1H), 7. 12 (d, 2H), 8. 99 (s, 1H), 9. 08 (s, 1H).

ESI-Mass; 501 [M++H]

5

## 実施例164

10

[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ) ベンジル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル]アミン101mgから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、 [4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ) ベンジル] [5-メトキシー2 - (6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチルアミンを92mg得た。この化合物91mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を71mg得た。 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)0.95(d, 12H), 1.68-1.76(m, 2H), 2.43(s, 3H), 2.58-2.79(m, 6H), 2.91-3.02(m, 2H), 3.35-3.46(m, 1H), 3.79(t, 2H), 3.83(s, 2H), 6.44-6.50(m, 3H), 6.57(d, 1H), 6.78(d, 2H), 6.81(d, 2H), 7.02(d, 1H), 7.12(d, 2H), 8.98(s, 1H), 9.08(s, 1H). ESI-Mass; 503 [M\*+H]

356

実施例165

5

10

 $6-\{2-\{[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] メチルアミノ\} <math>-4-$ ヒドロキシフェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンから、上記製造例 18 の合成法に準じて合成した、[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチルアミン 385 mg から、上記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 224 mg 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.29-1.38 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 1.64-1.76 (m, 2H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.45 (s, 3H), 2.58-2.68 (m, 4H), 2.72-2.81 (m, 2H), 3.34-3.44 (m, 1H), 3.86 (s, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.44-6.51 (m, 3H), 6.57 (d, 1H), 6.81 (d, 1H), 6.84-7.08 (m, 4H), 8.99 (s, 1H), 9.11 (s, 1H).

ESI-Mass; 505 [M+H]

20

15

実施例166

N-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル]

-N-[5-ヒドロキシ-2-(6-ヒドロキシ-1, 2, 3, 4-テトラ ヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アセトアミド

20

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル]

[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン386mgをジクロロメタン7mlに溶解し、塩化アセチル0.1mlを加え、室温で20分間撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残10 渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製して得た、N-[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル] -N-[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル] アセトアミド243mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を18

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1. 30-1. 40 (m, 2H), 1. 43-1. 51 (m, 4H), 1. 55-1. 70 (m, 0. 5H), 1. 72 (s, 1. 5H), 1. 73 (s, 1. 5H), 1. 74-1. 85 (m, 0. 5H), 1. 99-2. 06 (m, 0. 5H), 2. 36-2. 46 (m, 4H), 2. 46-2. 75 (m, 7. 5H), 4. 00-4. 11 (m, 2H), 4. 41 (d, 0. 5H), 4. 43 (d, 0. 5H), 4. 77 (d, 0. 5H), 4. 80 (d, 0. 5H), 6. 34 (d, 1H), 6. 40-6. 50 (m, 2H), 6. 63 (d, 0. 5H), 6. 76 (dt, 1H), 6. 80 (d, 0. 5H), 6. 89 (t, 1H), 6. 93-7. 03 (m, 1. 5H), 7. 08 (t, 0. 5H), 7. 20 (d, 0. 5H), 7. 21 (d, 0. 5H), 8. 99 (s, 0. 5H), 9. 01 (s, 0. 5H), 9. 49 (s, 1H).

ESI-Mass; 533 [M++H]

## 実施例167

10

15

3-フルオロー4-(3-ピペリジン-1-イルプロピル) 安息香酸塩酸塩と、5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニルアミンから、下記実施例337の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(3-ピペリジン-1-イルプロピル)ベンジル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン311mgから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、[3-フルオロー4-(3-ピペリジン-1-イルプロピル)ベンジル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] メチルアミンを272mg得た。この化合物270mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を147mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.28-1.36 (m, 2H), 1.40-1.48 (m, 4H),

1.62 (pent, 2H), 1.66-1.75 (m, 2H), 2.18 (t, 2H), 2.20-2.28 (m, 4H), 2.47 (s, 3H), 2.51 (t, 2H), 2.56-2.69 (m, 2H), 2.70-2.78 (m, 2H), 3.34-3.44 (m, 1H), 3.91 (s, 2H), 6.46-6.51 (m, 3H), 6.59 (d, 1H), 6.81 (d, 1H),

359

6.94-6.99 (m, 2H), 7.03 (d, 1H), 7.15 (t, 1H), 8.99 (s, 1H), 9.11 (s, 1H).

ESI-Mass; 503 [M+H]

### 5 実施例168

6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ニコチン酸塩酸塩と、5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニルアミンから、下記実施例337の合成法に準じて合成した、[6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ピリジン-3ーイルメチル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]アミン274mgから、上記製造例18の合成法に準じて合成し、[6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ピリジン-3ーイルメチル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-3ーイルメチル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]メチルアミンを264mg得た。この化合物262mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、20標題化合物を122mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.44-1.57 (m, 8H), 1.62-1.76 (m, 2H), 2.46 (s, 3H), 2.54-2.66 (m, 6H), 2.70-2.81 (m, 4H), 3.31-3.41 (m, 1H),

360

3.86 (dd, 2H), 4.24 (t, 2H), 6.45-6.51 (m, 3H), 6.58 (d, 1H), 6.67 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.46 (dd, 1H), 7.93 (d, 1H), 8.99 (s, 1H), 9.12 (s, 1H).

ESI-Mass; 502 [M+H]

5

### 実施例169

 $6-\{2-\{[4-(2-\tilde{y})]$  インプロピルアミノエトキシ)  $-3-\tilde{y}$  フェンル] エチルアミノ}  $-4-\tilde{y}$  エチルアミノ}  $-4-\tilde{y}$  トラヒドロナフタレン $-2-\tilde{y}$  トラヒドロナフタレン $-2-\tilde{y}$ 

10

15

20

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミンと、4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)-3-フルオロ安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)-3-フルオロベンジル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]rミン459 mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4-(2-ジイソプロピルアミノエトキシ)-3-フルオロベンジル]エチル[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]rミンを429 mg得た。この化合物427 mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を303 mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 0.94 (d, 12H), 1.50-1.57

(m, 1H), 1.58-1.71 (m, 1H), 2.44-2.59 (m, 2H), 2.68-2.76 (m, 4H), 2.82 (q, 2H), 2.97 (hept, 2H), 3.39-3.48 (m, 1H), 3.86 (t, 2H), 3.89 (dd, 2H), 6.45-6.52 (m, 3H), 6.61 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.88-7.02 (m, 4H), 8.98 (s, 1H), 9.07 (s, 1H).

5 ESI-Mass; 535 [M++H]

# 実施例170

15

20

7-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8 10 テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 519 [M+H]

5-メトキシー2-(7-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニルアミン420mgと、3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) 安息香酸塩酸塩610mgから、上記実施例169の合成法に準じて合成し、標題化合物を130mg得た。

「H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 1.51-1.72 (m, 2H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.44-2.56 (m, 2H), 2.61 (t, 2H), 2.63-2.75 (m, 2H), 2.82 (q, 2H), 3.40-3.50 (m, 1H), 3.89 (s, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.40 (s, 1H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.61 (s, 1H), 6.86 (d, 1H), 6.90-7.03 (m, 4H), 9.00 (brs, 1H), 9.09 (brs, 1H).

# 実施例171

5

10

15

 $\{5-(\text{tert}-\vec{\jmath} + \vec{\jmath} + \vec$ 

 $6-\{2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)$ ベンジルアミノ] -4-ヒドロキシフェニル $\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール240 mg と、塩化 tertーブチルジメチルシリル220 mg から、下記実施例201 の合成法に準じて合成し、標題化合物を300 mg 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.10 (s, 6H), 0.20 (s, 6H), 0.92 (s, 9H), 0.99 (s, 9H), 1.39-1.48 (m, 2H), 1.50-1.64 (m, 4H), 1.88-1.99 (m, 1H), 2.05-2.12 (m, 1H), 2.47-2.55 (m, 4H), 2.70-3.01 (m, 6H), 4.06-4.10 (m, 1H), 4.16 (t, 2H), 4.25 (d, 2H), 6.08 (s, 1H), 6.23 (d, 1H), 6.59-6.63 (m, 2H), 6.91-6.98 (m, 3H) 7.01-7.10 (m, 2H).

### 実施例172

ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン

フルオロ酢酸ナトリウム塩420mgのジクロロメタン溶液20m1に、 氷冷下でN, N-ジメチルホルムアミド1滴および塩化オキサリル0.48 m1を滴下し、室温で20分間撹拌し、1N水酸化ナトリウム水溶液を加え 室温で1分間撹拌した後、{5-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -2-[6-(tertーブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル] フェニル} [3ーフルオロー4ー(2 ーピペリジン-1-イルーエトキシ) ベンジル] アミン300mgのジクロ ロメタン (5 m 1) 溶液を加え、室温で3時間撹拌した。ジクロロメタンで 10 抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧 留去して得た残渣から、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化 合物を200mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl $_{3}$ ) ;  $\delta$  (ppm) 0.18 (s, 6H), 0.21 (s, 6H), 0.98 (s, 9H), 1.00 (s, 9H), 1.40-1.50 (m, 2H), 1.56-1.80 (m, 6H), 2.45-2.55 (m, 4H), 2.66-2.93 (m, 6H), 3.16 (t, 1H), 3.23 (t, 1H), 3.56-3.66 (m, 1H), 4.04 (s, 2H), 4.12 (t, 2H), 4,32 (t, 1H), 4.44 (t, 1H), 6.58-6.65 (m, 3H), 6.68 (s, 1H), 6.81 (t, 1H), 6.86-6.96 (m, 3H) 7.06 (d, 1H).

#### 実施例173 20

5

15

 $6-\{2-\{(2-フルオロエチル)[3-フルオロー4-(2ーピペリジン$ 

-1-イルーエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

{5-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル]フェニル}(2-フルオロエチル)[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アミン200mgをテトラヒドロフラン10mlに溶解し、氷冷下でフッ化テトラブチルアンモニウム(1.0Mテトラヒドロフラン溶液)1ml、塩化水素-メタノール溶液1mlを10Mテトラヒドロフラン溶液)1ml、塩化水素-メタノール溶液1mlを10M茨加え、50℃で8時間撹拌した。反応液にアンモニア水を加えアルカリ性にし、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を140mg得た。

15  $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.30-1.39 (m, 2H), 1.40-1.69 (m, 6H), 2.33-2.41 (m, 4H), 2.45-2.64 (m, 4H), 2.67-2.75 (m, 2H), 3.07 (t, 1H), 3.14 (t, 1H), 3.40-3.50 (m, 1H), 3.98 (s, 2H), 4.05 (t, 2H), 4,28 (t, 1H), 4.40 (t, 1H), 6.45-6.54 (m, 3H), 6.67 (s, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.89 (d, 1H), 6.93-7.05 (m, 3H), 8.98 (brs, 1H), 9.14 (brs, 1H).

20 ESI-Mass; 537 [M+H]

5

 $6-\{2-[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジルアミノ]$   $-4-ヒドロキシフェニル\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール960mgから、下記実施例201の合成法に準じて合成し、標題化合物を1.2 g得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.12 (s, 6H), 0.18 (s, 6H), 0.94 (s, 9H), 0.98 (s, 9H), 1.51-1.70 (m, 8H), 1.85-1.96 (m, 1H), 2.04-2.11 (m, 1H), 2.68-3.01 (m, 11H), 3.98 (t, 1H), 4.06 (t, 2H), 4.24 (s, 2H), 6.17 (s, 1H), 6.22 (d, 1H), 6.57-6.62 (m, 2H), 6.85-6.97 (m, 4H), 7.24-7.28 (m, 2H).

15

20

### 実施例175

 $[4-(2-r \forall r) - 1-r + 1-r +$ 

366

[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]  $\{5-(\text{tert-}T+\text{visin})\}$  ( $\{5-(\text{tert-}T+\text{visin})\}\}$  ( $\{5-(\text{visin})\}\}$  ( $\{5-(\text{visin$ 

### 実施例176

5

10

2- {[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] {5-(ter t-ブチルジメチルシリルオキシ) -2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル] フェニル} アミノ} エタノール

「4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル](2-ベンジルオキ シエチル)  $\{5-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-ブチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-ブチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-ブチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-ブチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-ブチルシリルオキシ)-2-(tert-ブチルシ)-2-(tert-ブチルシリルオキシ)-2-(tert-ブチルシ)-2-(tert-ブナルシ)-2-(tert-ブチ$ ertーブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4ーテトラヒドロナ フタレン-2-イル] フェニル} アミン450mgをジクロロメタン23m 5 1 に溶解し、-78℃で三塩化ほう素(1.0Mジクロロメタン溶液)4. 2 m 1 を滴下し、そのまま30分間撹拌した。-78℃で反応液にメタノー ル2m1を加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で希釈した。クロロホルム で抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減 圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー 10 酢酸エチル系) で精製し、標題化合物を240mg得た。  $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.16 (s, 6H), 0.21 (s, 6H), 0.96 (s, 9H), 0.99 (s, 9H), 1.45-1.78 (m, 9H), 2.02-2.10 (m, 1H), 2.53-2.99 (m, 11H), 3.04-3.20 (m, 2H), 3.46-3.56 (m, 2H), 3.84-3.92 (m, 1H), 3.94 (s, 2H), 4.02 (t, 2H), 6.56-6.72 (m, 4H), 6.74 (d, 2H), 6.86 (d, 1H), 6.98 (d, 15 2H), 7.06 (d, 1H).

### 実施例177

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル](2-ヒ20) ドロキシエチル) アミノ\} -4-ヒドロキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

368

 $2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] \{5-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル] フェニル <math>\{r\in \mathcal{F}\}$   $\{r\in \mathcal{F}\}$   $\{r$ 

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.50-1.68 (m, 10H), 2.44-2.57 (m, 2H), 2.64-2.78 (m, 6H), 2.81 (t, 2H), 2.88 (t, 2H), 3.25-3.52 (m, 3H), 3.93 (s, 2H), 3.97 (t, 2H), 4.40 (t, 1H), 6.46-6.53 (m, 3H), 6.68 (s, 1H), 6.76-6.80 (m, 3H), 7.00 (d, 1H), 7.08 (d, 2H).

ESI-Mass; 531 [M+H]

# 実施例178

5

10

[4-(2-r ぜパン-1- イルエトキシ) ベンジル] $\{5-(tert-r)\}$  チルジメチルシリルオキシ)-2-[6-(tert-r)] ルオキシ)-1, 2, 3, 4-rトラヒドロナフタレン-2- イル] フェニル $\}$  (2, 2, 2-トリフルオロエチル) アミン

369

 $\lceil 4 - (2 - r ゼパン - 1 - イルエトキシ)$  ベンジル]  $\{5 - (tert - tert)\}$ ブチルジメチルシリルオキシ) -2-[6-(tert-ブチルジメチルシ リルオキシ) -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル] フェ ニル} アミン350mg、無水トリフルオロ酢酸1mlおよびピリジン1m 1の混合物を室温で1時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液を加えた。酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をテトラヒドロフ ラン10mlに溶解し、ボランー硫化メチル錯体0.25mlを加え5時間 加熱還流した後、氷水、ジエチルエーテルおよび濃塩酸 0.5 m l を加え、 室温で一昼夜撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加えアル カリ性とし、酢酸エチルで抽出後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を130mg得た。  $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.18 (s, 6H), 0.21 (s, 6H), 0.98 (s, 9H), 1.00 (s, 9H), 1.55-1.78 (m, 10H), 1.83-1.92 (m, 2H), 2.50-2.71 (m, 2H), 2.76-2.80 (m, 2H), 2.97-3.05 (m, 2H), 3.11-3.20 (m, 4H), 3.45-3.55 (m, 3H), 4.11 (s, 2H), 4.42 (t, 2H), 6.59-6.63 (m, 3H), 6.66 (d, 1H), 6.76 (d, 2H), 6.86 (d, 1H), 7.04-7.10 (m, 3H).

15

5

10

370

 $6-\{2-\{[4-(2-r ゼパン-1- イルエトキシ) ベンジル](2, 2, 2- トリフルオロエチル) アミノ\} -4- ヒドロキシフェニル <math>\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.49-1.71 (m, 12H), 2.31-2.90 (m, 8H), 3.11-3.20 (m, 1H), 3.61-3.73 (m, 2H), 3.94-4.10 (m, 4H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.57 (d, 1H), 6.69-6.84 (m, 4H), 7.00-7.08 (m, 3H), 8.99 (brs, 1H), 9.20 (brs, 1H).

ESI-Mass; 569 [M++H]

15

#### 実施例180

シクロプロピルメチル [3-7 n + 2 - 4 - (2 - 2 n +

[3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル) フェニル] アミン450mgと、塩化シクロプロパンカルボニル0.47m1から、上記実施例152の合成法に準じて合成し、標題化合物を430mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) -0.06--0.02 (m, 2H), 0.34-0.39 (m, 2H), 0.78-0.85 (m, 1H), 1.40-1.48 (m, 2H), 1.52-1.65 (m, 4H), 1.76-1.83 (m, 2H), 2.47-2.55 (m, 4H), 2.68-2.81 (m, 6H), 2.85-3.01 (m, 2H), 3.69-3.78 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.81 (s, 3H), 4.05 (s, 2H), 4.12 (t, 2H), 6.67-6.73 (m, 3H), 6.79-6.84 (m, 2H), 6.92 (d, 1H), 6.96-7.02 (m, 2H), 7.14 (d, 1H).

#### 実施例181

5

10

15 6-{2-{シクロプロピルメチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5,
 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

シクロプロピルメチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルーエトキシ) ベンジル] [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン230mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を180mg得た。 「H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.01 (d, 2H), 0.40 (d, 2H), 0.77-0.89 (m, 1H), 1.36-1.46 (m, 2H), 1.50-1.58 (m, 4H), 1.60-1.81 (m, 2H), 2.41-2.52 (m, 4H), 2.55-2.75 (m, 6H), 2.81-2.89 (m, 2H), 3.56-3.67 (m, 1H), 4.07 (s, 2H), 4.13 (t, 2H), 6.55-6.60 (m, 3H), 6.76 (s, 1H), 6.86 (d, 1H), 6.98-7.12 (m, 4H), 9.07 (brs, 1H), 9.15 (brs, 1H).

10

### 実施例182

15

20

[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン450mgと、塩化メトキシアセチル0.48mlから、上記実施例152の合成法に準じて合成し、標題化合物を400mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 1.41-1.48 (m, 2H), 1.54-1.64 (m, 4H), 1.71-1.84 (m, 2H), 2.46-2.54 (m, 4H), 2.69-2.75 (m, 2H), 2.78 (t, 2H),

2.84-3.00 (m, 2H), 3.09 (t, 2H), 3.24 (s, 2H), 3.35 (t, 2H), 3.60-3.68 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 4.03 (s, 2H), 4.12 (t, 2H), 6.68-6.72 (m, 3H), 6.77 (s, 1H), 6.81 (t, 1H), 6.90 (d, 1H), 6.94-6.99 (m, 2H), 7.14 (d, 1H).

5

### 実施例183

10

15

[3-フルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル] (2ーメトキシエチル)[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン200mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を100mg得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>);  $^{1}$ 6(ppm)1.30-1.38(m, 2H), 1.42-1.50(m, 4H), 1.51-1.71(m, 2H), 2.35-2.44(m, 4H), 2.46-2.65(m, 4H), 2.66-2.76(m, 2H), 2.95(t, 2H), 3.11(s, 3H), 3.25(t, 2H), 3.40-3.50(m, 1H), 3.95(s, 2H), 4.05(t, 2H), 6.45-6.52(m, 3H), 6.65(s, 1H), 6.77(d, 1H), 6.88-7.04(m, 4H), 8.98(brs,1H), 9.11(brs,1H).

20

# 実施例184

 $6-\{2-[[3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ) べ$ 

374

ンジル] (2-ビドロキシエチル) アミノ] -4-ビドロキシフェニル $\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

15 実施例185

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン450mgと、無水プロピオン酸0. 67mlから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を37

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.79 (t, 3H), 1.34-1.48 (m, 4H), 1.56-1.64 (m, 4H), 1.72-1.85 (m, 2H), 2.46-2.55 (m, 4H), 2.70-2.81 (m, 6H), 2.82-3.00 (m, 2H), 3.60-3.71 (m, 1H), 3.78 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 3.93 (s, 2H), 4.12 (t, 2H), 6.67-6.72 (m, 3H), 6.74 (s, 1H), 6.81 (t, 1H), 6.88 (d, 1H), 6.92-6.99 (m, 2H), 7.14 (d, 1H).

# 実施例186

Omg得た。

5

10

15

[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル]

[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフ タレンー2ーイル) フェニル] プロピルアミン $370 \,\mathrm{mg}$ から、上記実施例  $111 \,\mathrm{mod}$ の合成法に準じて合成し、標題化合物を $230 \,\mathrm{mg}$ 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.74 (t, 3H), 1.25-1.71 (m, 10H), 2.30-2.64 (m, 8H), 2.72 (t, 4H), 3.40-3.51 (m, 1H), 3.87 (s, 2H), 4.06 (t, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.60 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.86-7.04 (m, 4H), 8.99 (brs, 1H), 9.08 (brs, 1H).

# 実施例187

5

15

20

10 6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル] アミンと、3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、実施例 152の合成法に準じて合成した、エチル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン 276 mg から、上記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を242 mg 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>) ;  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.29-1.37 (m, 2H),

1. 41-1. 49 (m, 4H), 1. 50-1. 59 (m, 1H), 1. 60-1. 72 (m, 1H), 2. 32-2. 43 (m, 4H), 2. 46-2. 57 (m, 2H), 2. 60 (t, 2H), 2. 70-2. 76 (m, 2H), 2. 82 (q, 2H), 3. 38-3. 49 (m, 1H), 3. 88 (dd, 2H), 4. 05 (t, 2H), 6. 46-6. 51 (m, 3H), 6. 61 (d, 1H), 6. 78 (d, 1H), 6. 89-7. 03 (m, 4H), 8. 99 (s, 1H), 9. 08 (s, 1H).

5 ESI-Mass; 519 [M++H]

# 実施例188

15

(S)  $-6-\{2-\{x+n-[3-7nx+n-4-(2-lln y) y) y) -1$  -4nx+y ベンジル] アミノ-4-lln y アミノ-4-lln y -5, 6, 7, 8-r トラヒドロナフタレン-2-x ールおよび (R)  $-6-\{2-\{x+n-[3-7nx+n-4-(2-lln y) y) -1-4nx+y$  ベンジル] アミノ-4-lln y アミノ-4-lln y -5, 6, 7, 8-r トラヒドロナフタレン-2-x ール

 ム (ダイセル化学) を用いた高速液体クロマトグラフィーで光学分割し、保持時間の短い (S) -6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール350mgおよび保持時間の長い (R) -6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール350mgを得た。

(S) -6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-10 イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

保持時間:15.7分

 $(R) - 6 - \{2 - \{ エチル [3 - フルオロー4 - (2 - ピペリジンー1 - イルエトキシ) ベンジル] アミノ\} - 4 - ヒドロキシフェニル - 5, 6,$ 

15 7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

保持時間:18.0分

# 実施例189

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア 20 ミノ\} -4-ヒドロキシフェニル<math>\} -5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ レン-2-オール

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル] アミン400 mg と、塩化4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩530 mg から、上記実施例187の合成法に準じて合成し、標題化合物を390 mg 得た。

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.45-1.70 (m, 10H), 2.41-2.58 (m, 2H), 2.60-2.85 (m, 10H), 3.40-3.50 (m, 1H), 3.86 (s, 2H), 3.95 (t, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.62 (s, 1H), 6.74-6.80 (m, 3H), 6.99 (d, 1H), 7.06 (d, 2H), 8.99 (brs, 1H), 9.06 (brs, 1H).

ESI-Mass; 515 [M+H]

10

15

# 実施例190

(S)  $-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]$  エチルアミノ $\}$   $-4-ヒドロキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7,  $8-テトラヒドロナフタレン-2-オールおよび (R) <math>-6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルアミノ<math>\}$   $-4-ヒドロキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

上記実施例188に準じ、ラセミ体の6-{2-{[4-(2-アゼパンー1-イルエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール2.0gから、保持時間の短い(S)-6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール600mgおよび保持時間の長い(R)-6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルアミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール750mgを得た。

保持時間:13.9分

[ $\alpha$ ] D -27.0° (c=1.01、 $\beta$  $\beta$ )- $\nu$ )

15

25

(R)  $-6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル]}$  エチルアミノ $}$   $-4-ヒドロキシフェニル<math>}$  -5 , 6 , 7 , 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

保持時間:15.7分

20  $[\alpha]_{D} + 26.3^{\circ}$   $(c = 1.01, \beta\beta/-\nu)$ 

実施例191

 $6-\{2-\{[4-(2-r \cup r) -1- \cup r) -3- \cup r) -3- \cup r) -2- \cup r) -4- \cup r \cup r) -2- \cup r) -2- \cup r) -2- \cup r) -2- \cup r)$ 

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル)フェニル] アミン400 m g と、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)-3-フルオロベンブイル塩酸塩560 m g か ら、上記実施例187の合成法に準じて合成し、標題化合物を340 m g 得 た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.45-1.71 (m, 10H), 2.45-2.60 (m, 2H), 2.64 (t, 4H), 2.70-2.75 (m, 2H), 2.81 (t, 4H), 3.39-3.50 (m, 1H), 3.89 (s, 2H), 4.02 (t, 2H), 6.45-6.50 (m, 3H), 6.61 (s, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.88-7.04 (m, 4H), 8.99 (brs, 1H), 9.09 (brs, 1H). ESI-Mass; 533 [M+H]

# 実施例192

5

10

15

エチル [5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒ

382

ドロナフタレンー2ーイル)フェニル] アミンと、3ーフルオロー4ー(3ーピペリジンー1ーイルプロピル)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、エチル [3ーフルオロー4ー(3ーピペリジンー1ーイルプロピル)ベンジル] [5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー1,2、3、4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル] アミン377 mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を320 mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.29-1.38 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 1.50-1.56 (m, 1H), 1.58-1.71 (m, 3H), 2.18 (t, 2H), 2.18-2.30 (m, 4H), 2.50-2.61 (m, 4H), 2.68-2.74 (m, 2H), 2.83 (q, 2H), 3.40-3.49 (m, 1H), 3.93 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 3H), 6.63 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.90 (d, 1H), 6.91-6.94 (m, 1H), 7.00 (d, 1H), 7.11 (t, 1H), 8.99 (s, 1H), 9.09 (s, 1H).

ESI-Mass; 517 [M++H]

15

5

#### 実施例193

 $6-\{2-\{[6-(2-r \forall r) \nu-1-r \nu + \nu) \ r \nu = 3-r \nu \}$   $-4-r \nu = 1-r \nu =$ 

20

エチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンと、6-(2-アゼパン-1

383

ーイルエトキシ)ニコチン酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[6-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ピリジン-3-イルメチル] エチル <math>[5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-r)トラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン287mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を230mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.39-1.68 (m, 10H), 2.35-2.53 (m, 2H), 2.63 (t, 4H), 2.65-2.73 (m, 2H), 2.77 (t, 2H), 2.83 (q, 2H), 3.33-3.43 (m, 1H), 3.88 (dd, 2H), 4.23 (t, 2H), 6.45-6.52 (m, 3H), 6.61-6.65 (m, 2H), 6.76 (d, 1H), 6.98 (d, 1H), 7.40 (dd, 1H), 7.85 (d, 1H), 8.99 (s, 1H), 9.11 (s, 1H).

ESI-Mass; 516 [M+H]

### 実施例194

5

10

イソプロピル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンと、3-フルオロ-4 つ (2-ピペリジン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例 152の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] イソプロピル [5-メトキシ-2-(6-メ

384

トキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル] アミン402mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化 合物を262mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.03 (d, 3H), 1.09 (d, 3H), 1.29-1.37 (m, 2H), 1.40-1.50 (m, 5H), 1.54-1.70 (m, 1H), 2.32-2.55 (m, 6H), 2.59 (t, 2H), 2.70-2.79 (m, 2H), 3.07 (hept, 1H), 3.33-3.44 (m, 1H), 3.93-4.05 (m, 4H), 6.41 (dd, 1H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.64 (d, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.87 (d, 1H), 6.91-6.98 (m, 3H), 9.00 (s, 2H).

ESI-Mass; 533 [M+H]

10

5

# 実施例195

シクロプロピルメチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル [4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベンジル [7] アミン

15

20

4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩815mgをトルエン5mlに懸濁し、塩化チオニル5mlを加え、85℃で40分間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して得た残渣をテトラヒドロフラン15mlに溶解し、5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン567mg、N, N-ジイソプロピルエチルアミン2. 1gを順次加え、70℃で30分間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、2N水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無

水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。水素化リチウムアルミ ニウム380mgをテトラヒドロフラン50m1に懸濁し、氷冷下、塩化ア ルミニウム1. 33gを加えて得た懸濁液に、前記の残渣のテトラヒドロフ ラン10ml溶液を滴下した。反応液をテトラヒドロフランで希釈し、濃ア ンモニア水を加えて得た懸濁液をろ過し、ろ液を無水硫酸マグネシウムで乾 5 燥後ろ過した。ろ液にN, N-ジイソプロピルエチルアミン1.0gを加え、 氷冷下、塩化シクロプロパンカルボニル627mgを滴下し、室温で2時間 撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、酢酸エチルで抽出後、2N水酸化ナトリ ウム水溶液、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶 媒を減圧留去して得た、シクロプロパンカルボン酸 [5-メトキシー2-10 (6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル)フ ェニル] - [4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミド の粗生成物全量から、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合 物を877mg得た。

20

#### 実施例196

 $6-\{2-\{\sqrt{2}-2\}$  2-2

シクロプロピルメチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,4-) 4ーテトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル[4-(2-ピロリジン-1-イルエトキシ)ベンジル] アミン877mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を568mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) -0.04-0.04 (m, 2H), 0.36-0.42 (m, 2H), 0.80-0.90 (m, 1H), 1.80-1.90 (m, 6H), 2.63-2.80 (m, 8H), 2.94-2.98 (m, 4H), 3.84 (s, 3H), 3.86 (s, 3H), 4.08-4.14 (m, 4H), 6.72-6.90 (m, 6H), 7.02 (d, 1H), 7.18-7.22 (m, 3H).

10 ESI-Mass; 513 [M++H]

5

15

### 実施例197

シクロプロピルメチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル [7>>

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン567mgと、4-(2-ピペリジンー

1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩857mgから、上記実施例195の合成法に準じて合成し、標題化合物を888mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) -0.04-0.04 (m, 2H), 0.38-0.44 (m, 2H), 0.82-0.90 (m, 1H), 1.48-1.56 (m, 2H), 1.62-1.72 (m, 4H), 1.82-1.92 (m, 2H), 2.58 (s, 4H), 2.70-2.84 (m, 6H), 2.88-3.06 (m, 3H), 3.84 (s, 3H), 3.86 (s, 3H), 4.08-4.18 (m, 4H), 6.72-6.86 (m, 5H), 6.90 (s, 1H), 7.03 (d, 1H), 7.18-7.24 (m, 3H).

### 実施例198

5

20

シクロプロピルメチル [5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1,2,3,15] 4ーテトラヒドロナフタレン[5-3-3] 2ーイル フェニル [4-(2-2-3)] [4-(2-2-3)] [4-(2-2-3)] [4-(2-2-3)] [4-(2-2-3)] [4-(2-2-3)] [4-(2-2-3)] の合成法に準じて合成し、標題化合物を[7-3] 7 [4-(2-2-3)] の合成法に準じて合成し、標題化合物を[7-3] 7 [4-(2-2-3)] の合成法に準じて合成し、標題化合物を[7-3] 7 [4-(2-2-3)] の合成法に準じて合成し、標題化合物を[7-3] 7 [4-(2-2-3)] の合成法に準じて合成し、標題化合物を[6-3] 7 [6-3] 7 [6-3] 8 [6-3] 9 [6-3

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) -0.04-0.06 (m, 2H), 0.36-0.42 (m, 2H), 0.82-0.92 (m, 1H), 1.48-1.58 (m, 2H), 1.68-1.84 (m, 6H), 2.60-2.78 (m, 8H), 2.82-2.96 (m, 4H), 3.70-3.80 (m, 1H), 4.02 (s, 2H), 4.10-4.16 (m, 2H), 6.62-6.70 (m, 3H), 6.72-6.78 (m, 2H), 6.80 (s, 1H), 6.94 (d, 1H), 7.08 (d, 1H), 7.14-7.20 (m, 2H).

388

ESI-Mass; 527 [M++H]

# 実施例199

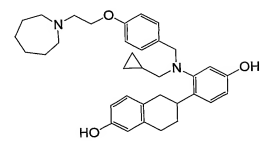
5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン567mgと、4-(2-アゼパン-110 -イルエトキシ)安息香酸塩酸塩899mgから、上記実施例195の合成法に準じて合成し、標題化合物を863mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) -0.04-0.04 (m, 2H), 0.36-0.42 (m, 2H), 0.82-0.88 (m, 1H), 1.60-1.76 (m, 10H), 1.80-1.88 (m, 2H), 2.74-2.86 (m, 6H), 2.94-3.02 (m, 4H), 3.78-3.86 (m, 1H), 3.85 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 4.04-4.14 (m, 4H), 6.72-6.86 (m, 5H), 6.90 (s, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.14-7.22 (m, 3H).

#### 実施例200

15

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall r ) \nu - 1 - 1 - 1 \nu + 1 \nu +$ 



[4-(2-r ゼパン-1- イルエトキシ) ベンジル] シクロプロピルメチル [5- メトキシ-2-(6- メトキシ-1, 2, 3, 4- テトラヒドロナフタレン-2- イル) フェニル] アミン863mgから、上記実施例111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を472mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) -0.06-0.00 (m, 2H), 0.31-0.38 (m, 2H), 0.74-0.84 (m, 1H), 1.54-1.80 (m, 10H), 2.52-3.00 (m, 12H), 3.63-3.73 (m, 1H), 4.00-4.10 (m, 4H), 6.56-6.63 (m, 3H), 6.70-6.77 (m, 3H), 6.89 (d, 1H), 7.06 (d, 1H), 7.10-7.14 (m, 2H).

10 ESI-Mass; 541 [M+H]

### 実施例201

15

2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3, 4- テトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニルアミン

6-(2-r = 1-4-y) トキシフェニル)-5, 6, 7, 8-rトラヒドロナフタレン-2-xール850mgをN, N-ジメチルホルムアミド10m1に溶解し、イミダゾール500mg、塩化tertーブチルジメチルシリル480mgを順次加え、室温で1時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、

20 水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧

留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を805mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.19 (s, 6H), 0.99 (s, 9H), 1.83-1.97 (m, 1H), 2.04-2.12 (m, 1H), 2.73 (dd, 1H), 2.82-2.93 (m, 3H), 2.95-3.02 (m, 1H), 3.71 (brs, 2H), 3.76 (s, 3H), 6.29 (d, 1H), 6.36 (dd, 1H), 6.59-6.63 (m, 2H), 6.93 (d, 1H), 7.03 (d, 1H).

# 実施例202

15

20

6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエト 10 キシ) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テ トラヒドロナフタレン-2-オール

2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3, 4 -F+ラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニルアミンと、 塩化3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンゾイル 塩酸塩から、上記実施例 152の合成法に準じて合成した、 $\{2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3, 4-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニル $\}[3-$ フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミン480 mgから、上記実施例 36 の合成法に準じて合成し、 $\{2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3, 4-$ テトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニル $\}$  エチル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1

ーイルエトキシ) ベンジル] アミンを405 m g 得た。この化合物403 m g を用い、下記実施例325 の合成法に準じて合成し、標題化合物を293 m g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.30-1.38 (m, 2H), 1.40-1.50 (m, 4H), 1.50-1.58 (m, 1H), 1.62-1.74 (m, 1H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.50-2.62 (m, 4H), 2.69-2.77 (m, 2H), 2.86 (q, 2H), 3.42-3.52 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.94 (dd, 2H), 4.04 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.75-6.80 (m, 2H), 6.91 (d, 1H), 6.97 (dd, 1H), 7.01 (t, 1H), 7.13 (d, 1H), 9.01 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 533 [M+H]

### 実施例203

5

15

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア ミノ\} -4-メトキシフェニル\} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレ ン-2-オール$ 

2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4 -テトラヒドロナフタレン-2-イル]-5-メトキシフェニルアミンと、 塩化4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩から、上記 20 実施例<math>152の合成法に準じて合成した、 $[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル]{2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル]-5-メトキシフ$ 

5

10

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.46-1.59 (m, 9H), 1.60-1.72 (m, 1H), 2.44-2.60 (m, 2H), 2.61-2.66 (m, 4H), 2.66-2.78 (m, 2H), 2.78 (t, 2H), 2.85 (q, 2H), 3.44-3.54 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.92 (dd, 2H), 3.94 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.74-6.81 (m, 4H), 7.07 (d, 2H), 7.12 (d, 1H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

標題化合物を254mg得た。

# 実施例204

15  $\{2-[6-(\text{tert}-\vec{\textit{j}} + \vec{\textit{j}} + \vec{\textit{j$ 

2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4 20 ーテトラヒドロナフタレン-2-イル] -5-メトキシフェニルアミン66 3 m g から、上記実施例 36 の合成法に準じて合成し、標題化合物を490 m g 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDCl<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.19 (s, 6H), 0.99 (s, 9H), 1.27 (t, 3H), 1.87-1.98 (m, 1H), 2.02-2.10 (m, 1H), 2.67-3.00 (m, 5H), 3.17 (q, 2H),

3.63 (brs, 1H), 3.78 (s, 3H), 6.24 (d, 1H), 6.27 (dd, 1H), 6.59-6.62 (m, 2H), 6.92 (d, 1H), 7.02 (d, 1H).

### 実施例205

5 6-{2-[(4-アゼパン-1-イルメチルベンジル) エチルアミノ] -4 -メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オ -ル

 $\{2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3,$  10 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル]ー5ーメトキシフェニル $\}$  エチルアミンと、4ーアゼパンー1ーイルメチル安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、 $(4-アゼパン-1-イルメチルベンジル)\{2-[6-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル]ー5ーメトキシフェニル<math>\}$  エチルアミン67mgから、下記実施例325の合成法に準じて合成し、標題化合物を48mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.88 (t, 3H), 1.48-1.55 (m, 9H), 1.58-1.71 (m, 1H), 2.45-2.57 (m, 6H), 2.69-2.74 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.46-3.54 (m, 3H), 3.70 (s, 3H), 3.97 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76-6.80 (m, 2H), 7.09-7.15 (m, 5H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 499 [M++H]

20

394

実施例206

5

 $\{2-[6-(\text{tert-} i + \nu i +$ 

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.46-1.58 (m, 9H), 1.61-1.72 (m, 1H), 2.52-2.62 (m, 10H), 2.68-2.76 (m, 2H), 2.86 (q, 2H), 3.44-3.54 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 3.95 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.64 (dd, 1H), 6.76-6.80 (m, 2H), 7.04 (d, 2H), 7.08 (d, 2H), 7.12 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 513 [M+H]

20

15

10

実施例207

 $6 - \{2 - \{[4 - (3 - アゼパン - 1 - イルプロピル) ベンジル] エチルア$ 

4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル] -5ーメトキシフェニル} エチルアミンと、4ー(3ーアゼパン-1ーイルプロピル) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4ー(3ーアゼパン-1ーイルプロピル) ベンジル] {2ー[6ー(tertーブチルジメチルシリルオキシ)-1,2,3,4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル]-5ーメトキシフェニル} エチルアミン60mgから、下記実施例325の合成法に準じて合成し、標題化合物を37mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.46-1.72 (m, 12H), 2.31-2.39 (m, 2H), 2.40-2.61 (m, 8H), 2.67-2.76 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.45-3.54 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.95 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.64 (dd, 1H), 6.76-6.81 (m, 2H), 7.02 (d, 2H), 7.07 (d, 2H), 7.11 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 527 [M+H]

#### 実施例208

15

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.45-1.70 (m, 6H), 1.84-1.95 (m, 2H), 2.16 (s, 3H), 2.30-2.40 (m, 1H), 2.52-2.59 (m, 2H), 2.66-2.76 (m, 2H), 2.80-2.89 (m, 4H), 3.45-3.54 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.95 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76-6.81 (m, 2H), 7.05-7.13 (m, 5H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 485 [M+H]

#### 実施例209

5

10

397

4-(4-カルボキシフェニル) ピペリジン-1-カルボン酸 tert -ブチルエステル120mgをテトラヒドロフラン3m1に溶解し、N, N - ジメチルホルムアミド(触媒量)、塩化オキサリル0.04m1を順次加え、 室温で3時間撹拌した後、溶媒を減圧留去して得た、4-(4-クロロカル ボニルフェニル) ピペリジン-1-カルボン酸 tertーブチルエステル 5  $120 \,\mathrm{mg} \,\mathrm{e} \,1$ ,  $4 - \mathit{i}$  ジオキサン $3 \,\mathrm{m} \,1$  に溶解し、ピバリン酸 6 - (2 -エチルアミノー4ーメトキシフェニル) -5,6,7,8ーテトラヒドロナ フタレン-2-イル エステル100mg、N, N-ジイソプロピルエチル アミン0.15m1を順次加え、80℃で10分間撹拌した。水を加え撹拌 し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシ 10 ウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマト グラフィー (ヘキサン-酢酸エチル系) で精製し、4-{4-{{2-[6-(2, 2-ジメチルプロピオニルオキシ) -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ ナフタレンー2ーイル] -5-メトキシフェニル} エチルカルバモイル} フ ェニル} ピペリジン-1-カルボン酸 tertーブチルエステルを172 15 mg得た。この化合物90mgをジクロロメタン1mlに溶解し、トリフル オロ酢酸0.1mlを加え、室温で2時間撹拌した。テトラヒドロフラン、 アンモニア水を順次加え、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄 し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、ピバリン酸 6-{2-[エチルー(4-ピペリジンー4-イルベンゾイル)アミノ]-20 4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル77mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、 標題化合物を35mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t,  $^{3}\text{H}$ ), 1.38-1.53 (m, 3H), 25 1.56-1.72 (m, 3H), 2.42-2.58 (m, 5H), 2.68-2.75 (m, 2H), 2.86 (q, 2H), 2.92-2.98 (m, 2H), 3.45-3.54 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.95 (dd, 2H),

6.46-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76-6.81 (m, 2H), 7.04-7.13 (m, 5H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 471 [M+H]

# 5 実施例210

- 20 ESI-Mass; 485 [M+H]

# 実施例211

5

10

15

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.22-1.36 (m, 2H), 1.45-1.55 (m, 2H), 1.61-1.78 (m, 2H), 2.31-2.48 (m, 3H), 2.55-2.61 (m, 2H), 2.71-2.79 (m, 2H), 2.82-2.94 (m, 4H), 3.51-3.59 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.97 (s, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.98-7.16 (m, 5H), 8.99 (brs, 1H).

ESI-Mass; 471 [M++H]

# 実施例 2 1 2

400

2. 1] オクター3ーイルオキシ) ベンジル] アミノ} ー4ーメトキシフェ ニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

窒素雰囲気下、ピバリン酸 6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェ ニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル6  $5 \, \mathrm{mg}$  および $4 - (8 - \mathsf{x} + \mathsf{y} + \mathsf{y} - \mathsf{x} - \mathsf{y} + \mathsf{y$ 3ーイルオキシ) ベンズアルデヒド65mgを1,2-ジクロロエタン2m 1に溶解し、酢酸0.07ml、トリアセトキシ水素化ほう素ナトリウム1 20mgを順次加え、室温で一晩時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アン モニア水を順次加え撹拌し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗 10 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル系)で精製し、 標題化合物を58mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, CDC1 $_{3}$ );  $\delta$  (ppm) 0.92 (t, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.64-1.82  $(\mathsf{m},\ 2\mathsf{H})\,,\ 1.\,89-2.\,12\ (\mathsf{m},\ 8\mathsf{H})\,,\ 2.\,29\ (\mathsf{s},\ 3\mathsf{H})\,,\ 2.\,71-2.\,76\ (\mathsf{m},\ 2\mathsf{H})\,,\ 2.\,81-2.\,96$ (m, 4H), 3.07-3.12 (m, 2H), 3.64-3.73 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.92 (s, 3H), 3.922H), 4.46 (t, 1H), 6.68 (d, 2H), 6.69 (dd, 1H), 6.75-6.81 (m, 3H), 7.01 (d, 1H), 7.09 (d, 2H), 7.12 (d, 1H).

ESI-Mass; 611 [M+H]

15

#### 実施例213

5

10

15

 $6-\{2-\{x \ne \nu \ [4-(8-x \ne \nu -8-r \ne \nu \ne \nu ) \neg 2.1]$  オクター3ーイルオキシ)ベンジル] アミノ $\}-4-x$ トキシフェニル $\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレンー2-オール

2m1を加え、60  $\mathbb{C}$ で1. 5 時間撹拌した。1 N 塩酸で中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をN H シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーメタノール系)で精製し、標題化合物を12mg 得た。

別法として、ピバリン酸  $6-\{2-\{x \ne \nu\ [4-(8-x \ne \nu -8-x \ne \nu -8-x \ne \nu -8-x \ne \nu -2 \ne \nu ]\}$  アザビシクロ [3.2.1] オクター3ーイルオキシ)ベンジル] アミノ} [3.2.1] オクター3ーイルオキシ)ベンジル] アミノ} [3.2.1] オクター3ーイルオキシ)ベンジル] アミノト [3.2.1] オクター3ーイルオキシ)ベンジル [3.2.1] オクター3ーイルオキシ)ベンジル [3.2.1] オクター3ーイルオクター3ーイルオクター3ーステル56mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を43mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.47-1.55 (m, 1H), 1.60-1.72 (m, 3H), 1.84-1.98 (m, 6H), 2.14 (s, 3H), 2.46-2.60 (m, 2H), 2.67-2.74 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 2.94-3.01 (m, 2H), 3.43-3.52 (m, 1H),

402

3.70 (s, 3H), 3.90 (dd, 2H), 4.46 (t, 1H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.68 (d, 2H), 6.75-6.80 (m, 2H), 7.05 (d, 2H), 7.12 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 527 [M++H]

5

#### 実施例 2 1 4

ピバリン酸  $6-\{2-\{[4-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノ-2-メチルプロポキシ) ベンジル] エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル

10

20

15 標題化

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, CDC1<sub>3</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.92 (t, 3H), 1.36 (s, 9H), 1.39 (s, 6H), 1.41 (s, 9H), 1.73-1.79 (m, 2H), 2.70-2.75 (m, 2H), 2.85-2.95 (m, 4H), 3.64-3.73 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.87 (s, 2H), 3.94 (s, 2H), 4.75 (s, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.75-6.82 (m, 5H), 7.01 (d, 1H), 7.11 (d, 2H), 7.12 (d, 1H).

## 実施例 2 1 5

ピバリン酸  $6-\{2-\{[4-(2-r \in J-2-y \in J-2-$ 

5

10

ピバリン酸 6-{2-{[4-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノー2-メチルプロポキシ) ベンジル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル90mgをジクロロメタン1.5mlに溶解し、トリフルオロ酢酸0.2mlを加え、室温で1.5時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて中和し、酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン-酢酸エチル系)で精製し、標題化合物を72mg得た。

15 H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.21 (s, 6H), 1.36 (s, 9H), 1.74-1.82 (m, 2H), 2.75-2.78 (m, 2H), 2.84-2.98 (m, 4H), 3.64 (s, 2H), 3.64-3.73 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 3.94 (s, 2H), 6.68 (dd, 1H), 6.74-6.82 (m, 5H), 7.01 (d, 1H), 7.12 (d, 2H), 7.12 (d, 1H).

# 20 実施例216

 $6-\{2-\{[4-(2-r)]-2-xチルプロポキシ)$  ベンジル] エチルアミノ $\}$  -4-xトキシフェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタ

レンー2ーオール

$$H_2N$$
 $N$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 

ピバリン酸  $6-\{2-\{[4-(2-r \ 2-r \ 2-r \ 3-r \ 2-r \ 3-r \ 2-r \ 3-r \ 2-r \ 3-r \ 3-r$ 

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0- $^{1}$ d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.06 (s, 6H), 1.54-1.74 (m, 2H), 2.48-2.62 (m, 2H), 2.71-2.78 (m, 2H), 2.86 (q, 2H), 3.45-3.56 (m, 1H), 3.56 (s, 2H), 3.70 (s, 3H), 3.93 (s, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.64 (dd, 1H), 6.75-6.81 (m, 4H), 7.08 (d, 2H), 7.13 (d, 1H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 475 [M++H]

## 実施例217

5

10

15  $6-\{2-\{[4-(2-i)x+i)x+i)x+i\}$  (2-i)x+i (2-i)x+i

ピバリン酸 6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)ベンズアルデヒドから、上記実施例212の合成法に準じて合成した、ピバリン酸 6-{2-{[4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)ベンジル]エチルアミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル73mgをテトラヒドロフラン1.5mlに溶解し、水素化リチウムアルミニウム20mgを加え、室温で1.5時間撹拌した。テトラヒドロフラン、アンモニア水を順次加えて撹拌後、セライトろ過して得た残渣を、NHシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル-メタノール系)で精製し、標題化合物を45mg得た。

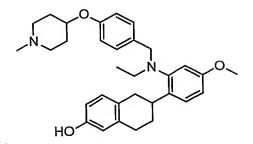
 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0- $^{1}$ d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.05 (s, 6H), 1.53-1.61 (m, 1H), 1.62-1.74 (m, 1H), 2.20 (s, 6H), 2.45-2.61 (m, 2H), 2.71-2.78 (m, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.44-3.55 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.73 (s, 2H), 3.92 (s, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.64 (dd, 1H), 6.74-6.81 (m, 4H), 7.07 (d, 2H), 7.12 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 503 [M+H]

#### 実施例 2 1 8

15

20 6-{2-{エチル [4-(1-メチルピペリジン-4-イルオキシ) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール



10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.50-1.72 (m, 4H), 1.82-1.90 (m, 2H), 2.07-2.16 (m, 5H), 2.46-2.61 (m, 4H), 2.68-2.75 (m, 2H), 2.86 (q, 2H), 3.43-3.53 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.91 (dd, 2H), 4.22-4.31 (m, 1H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.74-6.80 (m, 4H), 7.05 (d, 2H), 7.12 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

15 ESI-Mass; 502 [M++H]

5

#### 実施例219

 $6-\{2-\{[4-(1-r ザビシクロ [2.2.2] オクター4-イルメトキシ) ベンジル] エチルアミノ\} <math>-4-$ メトキシフェニル $\}-5,6,7,$ 

20 8ーテトラヒドロナフタレンー2ーオール

ピバリン酸

7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、4-(1-アザビシクロ[2.2.2]オクター4-イルメトキシ)ベンズアルデヒドから、 上記実施例212の合成法に準じて合成した、ピバリン酸 6-{2-{[4-(1-アザビシクロ[2.2.2]オクター4-イルメトキシ)ベンジル]エチルアミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル30mgから、上記実施例217の合成法に準じて合成し、標題化合物を18mg得た。

6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル)-5,6,

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.40 (t, 6H), 1.57-1.74 (m, 2H), 2.44-2.60 (m, 2H), 2.70-2.78 (m, 8H), 2.85 (q, 2H), 3.44-3.54 (m, 1H), 3.52 (s, 2H), 3.69 (s, 3H), 3.92 (s, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.64 (dd, 1H), 6.72-6.80 (m, 4H), 7.06 (d, 2H), 7.12 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

15 ESI-Mass; 527 [M+H]

#### 実施例 2 2 0

20

 $6-\{2-\{[5-(2-rゼパン-1-イルエチル) ピリジン-2-イルメチル] エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.45-1.76 (m, 10H), 2.55-2.78 (m, 12H), 2.92 (q, 2H), 3.46-3.55 (m, 1H), 3.69 (s, 3H), 4.09 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.15 (d, 2H), 7.50 (dd, 1H), 8.28 (d, 1H), 8.99 (s, 1H).

15 ESI-Mass; 514 [M+H]

5

10

20

#### 実施例221

 $6-\{2-\{[5-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ピリジン-2-イルメチル] エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸  $6-(2-x \\ \\ + x) \\ + x) \\ + x \\ + y) \\ + x \\ + y) \\ + y \\$ 

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.48-1.77 (m, 10H), 2.48-2.68 (m, 6H), 2.69-2.79 (m, 2H), 2.81 (t, 2H), 2.92 (q, 2H), 3.44-3.54 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 4.04 (t, 2H), 4.06 (s, 2H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.13 (d, 1H), 7.15 (d, 1H), 7.26 (d, 1H), 8.11 (d, 1H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 530 [M+H]

#### 実施例222

5

10

15 6-{2-{[6-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ピリジン-3-イルメチル] エチルアミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

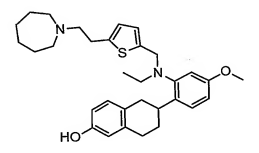
410

5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.42-1.58 (m, 9H), 1.60-1.72 (m, 1H), 2.39-2.47 (m, 1H), 2.50-2.61 (m, 1H), 2.62-2.68 (m, 4H), 2.69-2.77 (m, 2H), 2.78 (t, 2H), 2.90 (q, 2H), 3.39-3.49 (m, 1H), 3.72 (s, 3H), 3.96 (dd, 2H), 4.25 (t, 2H), 6.47-6.52 (m, 2H), 6.65 (d, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.82 (d, 1H), 7.13 (d, 1H), 7.43 (dd, 1H), 7.88 (d, 1H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 530 [M++H]

## 実施例223

 $6-\{2-\{[5-(2-rゼパン-1-イルエチル) チオフェン-2-イル$ 15 メチル] エチルアミノ $\}$   $-4-メトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール



ピバリン酸 6-(2-エチルアミノー4ーメトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル40mgと、5-(2
 -アゼパン-1-イルエチル)チオフェン-2-カルボン酸リチウム110mgから、上記実施例152の合成法に準じて合成し、標題化合物を47mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.46-1.57 (m, 8H), 1.65-1.79 (m, 2H), 2.52-2.64 (m, 8H), 2.70-2.85 (m, 4H), 2.90 (q, 2H), 3.51-3.60 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 4.09 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.58 (d, 1H), 6.63 (d, 1H), 6.68 (dd, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.80 (d, 1H), 7.17 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 519 [M+H]

### 実施例224

5

15

20

ピバリン酸  $6-(2-x \pm n) = (2-x \pm$ 

(dd, 1H), 6.72 (dd, 1H), 6.76-6.82 (m, 4H), 7.11 (t, 1H), 7.15 (d, 1H),

412

9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 515 [M+H]

# 実施例 2 2 5

ピバリン酸 6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェニル)-5,6,

7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルと、4-(4-メチルピペラジン-1-イル)ベンズアルデヒドから、上記実施例212の合成法に準じて合成した、ピバリン酸 6-{2-{エチル [4-(4-メチルピペラジン-1-イル)ベンジル]アミノ}-4-メトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル71mgから、上記実施例213の合成法に準じて合成し、標題化合物を50mg得た。

15 上記実施例213の合成法に準じて合成し、標題化合物を50mg得た。

14-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>e</sub>);δ (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.54-1.74 (m, 2H), 2.19

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.54-1.74 (m, 2H), 2.19 (s, 3H), 2.41 (t, 4H), 2.50-2.62 (m, 2H), 2.71-2.78 (m, 2H), 2.85 (q, 2H), 3.05 (t, 4H), 3.46-3.56 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.89 (dd, 2H), 6.47-6.52 (m, 2H), 6.65 (dd, 1H), 6.76-6.82 (m, 4H), 7.02 (d, 2H), 7.13 (d, 1H), 9.01 (s, 1H).

ESI-Mass; 486 [M+H]

## 実施例 2 2 6

5

10

15

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.93 (t, 3H), 1.32-1.55 (m, 8H), 2.18-2.34 (m, 2H), 2.40-2.58 (m, 6H), 2.78 (t, 2H), 2.94 (q, 2H), 3.22-3.32 (m, 1H), 3.75 (s, 3H), 4.17 (t, 2H), 4.34 (d, 1H), 4.46 (d, 1H), 6.36 (d, 1H), 6.44 (dd, 1H), 6.64 (dd, 1H), 6.66 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.96 (d, 1H), 7.05 (d, 1H), 7.18 (d, 1H), 7.34 (t, 1H), 7.40 (t, 1H), 8.11 (d, 1H), 8.15 (d, 1H), 8.93 (s, 1H).

ESI-Mass; 565 [M++H]

#### 実施例227

414

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + x) + 2 - 4 - x + 2 - x +

ESI-Mass; 519 [M++H]

#### 実施例 2 2 8

5

415

ESI-Mass; 530 [M++H]

## 実施例229

(R)  $-6-{2-{x チル [4-(1-メ チルピペリジン-4-イル) べ 5 ンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$ 

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェニル)
 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル100m
 gと、4-(4-カルボキシフェニル) ピペリジン-1-カルボン酸 tert-ブチルエステル250mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を32mg得た。

ESI-Mass; 485 [M+H]

## 15 実施例230

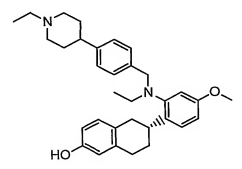
 $(R) - 6 - \{2 - [エチル (4 - ピペリジン - 4 - イルベンジル) アミノ] - 4 - メトキシフェニル <math>\} - 5$ , 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン <math>- 2 - オール

ESI-Mass; 471 [M++H]

## 実施例 2 3 1

5

10



ピバリン酸 (R)  $-6-\{2-[エチル (4-ピペリジン-4-イルベ$ 

417

ンゾイル) アミノ] -4ーメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル エステル35 m g から、上記実施例36の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を36 m g 得た。

ESI-Mass; 499 [M+H]

5

## 実施例 2 3 2

10

15

ESI-Mass; 519 [M++H]

#### 実施例233

(R) -6-{2-{エチル [4-(1-メチルピペリジン-4-イルオキ
 20 シ) ベンジル] アミノ} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 501 [M+H]

## 実施例 2 3 4

ESI-Mass; 503 [M+H]

## 実施例235

(R)  $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)$ 5 ベンジル] エチルアミノ $\}$   $-4-メトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル) -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル34mg 10 と、4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ) ベンズアルデヒド 100mgから、下記実施例264の合成法に準じて合成し、LC-MSで 精製して、標題化合物を33mg得た。

ESI-Mass; 503 [M++H]

# 15 実施例236

(R)  $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)-3-フルオロベンジル] エチルアミノ\} -4-メトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$ 

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + y) - 4 - y + 2 - x + 2 - x + 2 - y + 2 - x + 2 -

ESI-Mass; 521 [M++H]

## 実施例 2 3 7

5

10 (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i) + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i) + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i) + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R)  $-6 - \{[4 - (1 - i) + i] + i\}$  (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R) -6 - [4 - (1 - i) + i] (R)

421

ESI-Mass; 529 [M++H]

#### 実施例238

10

15

20

422

ESI-Mass; 487 [M+H]

#### 実施例 2 3 9

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノ-4-メトキシフェニル) -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mg 10 と、4-(2-フルオロ-4-ホルミルフェノキシ)ピペリジン-1-カル ボン酸 tert-ブチルエステル75mgから、上記実施例238の合成 法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を5.1mg得た。 ESI-Mass;505 [M\*+H]

## 15 実施例 2 4 0

ピバリン酸 (R)  $-6-(2-x \\ + x)$  アミノー4-x トキシフェニル) -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル20mg と、4-(1- アセチルピペリジン-4- イルオキシ)ベンズアルデヒド 5 7 mg から、下記実施例 264 の合成法に準じて合成し、LC-MS で精製して、標題化合物を 9.2mg 得た。

ESI-Mass; 515 [M++H]

## 実施例241

5

ピバリン酸 (R) -6-(2-エチルアミノー4-メトキシフェニル)
15 -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル20mg
と、4-(1-アセチルピペリジン-4-イルオキシ) ベンズアルデヒド6
1mgから、下記実施例264の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を8.2mg得た。

424

ESI-Mass; 533 [M++H]

## 実施例 2 4 2

ESI-Mass; 493 [M+H]

実施例 2 4 3

10

15

(R)  $-6-\{2-\{[4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) ベンジル]$  エチルアミノ $\}$   $-4-メトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ESI-Mass; 475 [M+H]

## 実施例244

5

10 (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - r \ge / \ge / 2 - r \ge / 2 - (1 - r \ge / 2 - r \ge / 2$ 

$$H_2N$$
 $O$ 
 $N$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 

426

ESI-Mass; 501 [M+H]

#### 実施例245

10

15

20

(R)  $-6-\{2-\{[4-(2-i)x+i)x+i)x+i\}$ 5 -3-i0 -3-i1 -3-i2 -3-i3 -3-i4 -3-i6 -3-i6 -3-i7 -3-i7 -3-i7 -3-i8 -3-i8 -3-i9 -3-i9

tertーブチル [2-(2-フルオロー4-ホルミルフェノキシ)ー 1, 1-ジメチルエチル] カルバメートから、上記製造例 5 3 の合成法に準じて合成した、4-(2-tertーブトキシカルボニルアミノー2ーメチルプロポキシ) -3-フルオロ安息香酸 8 0 mgをテトラヒドロフラン2 m 1 に溶解し、N, Nージメチルホルムアミド (触媒量)、塩化オキサリル 0. 0 2 6 m 1 を順次加え、室温で 3 0 分間撹拌した。反応液を減圧下濃縮して得た残渣を 1, 4 ージオキサン 1.5 m 1 に溶解し、ピバリン酸 (R) ー6-(2-イソプロピルアミノー4ーメトキシフェニル) -5, 6, 7, 8 ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル 7 0 mg、N, Nージイソプロピルエチルアミン 0.2 m 1 を順次加え、90℃で2時間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をNHシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル系) で精製して得た、ピバリン酸 (R) -6ー{2-{[4-(2-tert-ブトキシカルボニルアミノー2-メチルプロポキシ) -3-フルオロベンゾイル] イソプロピルアミノ} -4-メトキ

427

シフェニル - 5, 6, 7, 8ーテトラヒドロナフタレンー 2ーイル エステル7 2 m g から、上記実施例 2 1 5 の合成法に準じて合成し、ピバリン酸 (R) - 6 - {2 - {[4 - (2 - アミノー 2 - メチルプロポキシ) - 3 - フルオロベンゾイル] イソプロピルアミノ } - 4 - メトキシフェニル } - 5, 5 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレンー 2 - イル エステルを 5 6 m g 得 た。この化合物全量を用い、上記製造例 1 8 の合成法に準じて合成した、ピバリン酸 (R) - 6 - {2 - {[4 - (2 - ジメチルアミノー 2 - メチルプロポキシ) - 3 - フルオロベンゾイル] イソプロピルアミノ } - 4 - メトキシフェニル } - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレンー 2 - イル エステル 2 1 m g から、下記実施例 3 3 7 の合成法に準じて合成し、L C - M S で精製して、標題化合物を 1 0 m g 得た。

ESI-Mass; 535 [M++H]

# 実施例 2 4 6

6-(2-エチルアミノ-5-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テ
 20 トラヒドロナフタレン-2-オールから、上記実施例36の合成法に準じて合成した、6-(2-エチルアミノ-5-メトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール40mgと、4-(2-アゼパン

-1-イルエトキシ)ベンズアルデヒド202mgから、上記実施例38の 合成法に準じて合成し、標題化合物を32mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.82 (t, 3H), 1.42-1.72 (m, 10H), 2.37-2.61 (m, 2H), 2.62-2.76 (m, 6H), 2.79 (t, 2H), 2.83 (q, 2H), 3.55-3.64 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.86 (dd, 2H), 3.95 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.70-6.79 (m, 5H), 7.01 (d, 2H), 7.21 (d, 1H), 8.99 (s, 1H). ESI-Mass; 529 [M+H]

# 実施例 2 4 7

5

15

20

10  $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエチル) ベンジル] エチルアミ$  $<math>J\}-5-$ メトキシフェニル $\}-5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン -2-オール

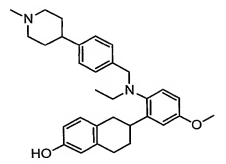
<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.39-1.58 (m, 9H), 1.60-1.72 (m, 1H), 2.42-2.48 (m, 1H), 2.52-2.64 (m, 9H), 2.68-2.77 (m, 2H), 2.83 (q, 2H), 3.56-3.65 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.89 (dd, 2H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.70-6.80 (m, 3H), 7.00-7.06 (m, 4H), 7.02 (d, 1H),

429

8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 513 [M+H]

## 実施例 2 4 8



ピバリン酸 6-(2-xチルアミノー5-xトキシフェニル) -5, 6,

10 7,8ーテトラヒドロナフタレンー 2 ーイル エステル 50 m g と、4 ー (4 ーカルボキシフェニル)ピペリジンー 1 ーカルボン酸 tertーブチルエステル 100 m g から、下記実施例 337 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 50 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.82 (t, 3H), 1.33-1.44 (m, 1H), 1.52-1.70 (m, 5H), 1.86-1.95 (m, 2H), 2.16 (s, 3H), 2.31-2.41 (m, 1H), 2.42-2.62 (m, 2H), 2.65-2.73 (m, 2H), 2.78-2.87 (m, 4H), 3.55-3.65 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.88 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.70-6.79 (m, 3H), 7.03-7.07 (m, 4H), 7.24 (d, 1H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 485 [M+H]

20

15

# 実施例249

6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア

430

6-(2-アミノー4,5-ジメトキシフェニル)-5,6,7,8-テ
 トラヒドロナフタレン-2-オールから、上記実施例36の合成法に準じて合成した、6-(2-エチルアミノー4,5-ジメトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-オール55mgと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンズアルデヒド192mgから、上記実施例38の合成法に準じて合成し、標題化合物を63mg得た。

10 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.83 (s, 3H), 1.38-1.47 (m, 1H), 1.48-1.60 (m, 8H), 1.60-1.74 (m, 1H), 2.36-2.42 (m, 1H), 2.56-2.88 (m, 11H), 3.53-3.62 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.72 (s, 3H), 3.88 (dd, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.71-6.79 (m, 3H), 6.85 (s, 1H), 7.04 (d, 2H), 8.97 (s, 1H).

15 ESI-Mass; 559 [M++H]

#### . 実施例250

 $6-\{2-[(4-アゼパン-1-イルメチルベンジル) エチルアミノ]-4,$   $5-ジメトキシフェニル\}-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -オール$ 

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.33-1.41 (m, 1H), 1.50-1.56 (m, 8H), 1.60-1.72 (m, 1H), 2.40-2.72 (m, 8H), 2.86 (q, 2H), 3.50 (s, 2H), 3.55-3.65 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 3.92 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.71 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.86 (s, 1H), 7.08 (d, 2H), 7.13 (d, 2H), 8.97 (s, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

# 実施例 2 5 1

5

10

6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエチル) ベンジル] エチルアミ 15 ノ}-4,5-ジメトキシフェニル}-5,6,7,8-テトラヒドロナフ タレン-2-オール

ピバリン酸 6-(2-x + y) - 1 6-

- 5 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.35-1.44 (m, 1H), 1.47-1.59 (m, 8H), 1.62-1.72 (m, 1H), 2.38-2.47 (m, 1H), 2.57-2.65 (m, 9H), 2.66-2.74 (m, 2H), 2.84 (q, 2H), 3.55-3.64 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 3.90 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.71 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.85 (s, 1H), 7.02-7.07 (m, 4H), 8.97 (s, 1H).
- 10 ESI-Mass; 543 [M+H]

#### 実施例252

15

ピバリン酸 6-(2-エチルアミノ-4,5-ジメトキシフェニル)-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル50mgと、4-(3-アゼパン-1-イルプロピル)安息香酸塩酸塩100mgから、20 下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を30mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR(400MHz,DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)0.84(t,3H),1.33-1.42(m,1H),1.48-1.57(m,8H),1.58-1.70(m,3H),2.36(t,2H),2.40-2.63(m,8H),

433

2.66-2.73 (m, 2H), 2.85 (q, 2H), 3.54-3.63 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.72 (s, 3H), 3.91 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.70 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.86 (s, 1H), 7.01 (d, 2H), 7.04 (d, 2H), 8.97 (s, 1H).

ESI-Mass; 557 [M++H]

5

## 実施例 2 5 3

10

. 20

15 標題化合物を44mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 1H), 1.53-1.70 (m, 5H), 1.87-1.95 (m, 2H), 2.16 (s, 3H), 2.32-2.40 (m, 1H), 2.41-2.49 (m, 1H), 2.57-2.72 (m, 3H), 2.79-2.87 (m, 4H), 3.54-3.63 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 3.90 (dd, 2H), 6.46-6.50 (m, 2H), 6.71 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.85 (s, 1H), 7.04-7.09 (m, 4H), 8.97 (s, 1H). ESI-Mass; 515 [M+H]

434

実施例 2 5 4

5

15

 $6-\{2-[x+ru(4-l^2 v^3)v-4-l^2 v^2)v^2\}-4-l^2 v^2$   $-2v^2$   $-2v^2$  -

ピバリン酸 6-(2-x + y) - 2 - 4, 5-y + 2 - 2 - 2 - 4, 5-y + 2 - 2 - 2 - 4, 5-y + 2 - 2 - 2, 5-y + 2 - 2 - 2, 5-y + 2, 5-

10 標題化合物を22mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.30-1.49 (m, 3H), 1.56-1.71 (m, 3H), 2.40-2.62 (m, 5H), 2.63-2.72 (m, 2H), 2.85 (q, 2H), 2.94-3.01 (m, 2H), 3.53-3.64 (m, 1H), 3.67 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 3.90 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.71 (s, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.86 (s, 1H), 7.04 (d, 2H), 7.07 (d, 2H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 501 [M++H]

実施例 2 5 5

 $6-\{2-\{[5-(2-rゼパン-1-イルエチル) ピリジン-2-イルメ 20 チル] エチルアミノ\} -4, 5-ジメトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

435

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.87 (t, 3H), 1.43-1.58 (m, 9H), 1.65-1.78 (m, 1H), 2.43-2.50 (m, 1H), 2.56-2.76 (m, 11H), 2.90 (q, 2H), 3.56-3.65 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 4.05 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.75 (s, 1H), 6.79 (d, 1H), 6.86 (s, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.49 (dd, 1H), 8.27 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

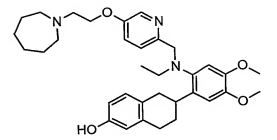
ESI-Mass; 544 [M+H]

実施例 2 5 6

5

10

15 6-{2-{[5-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ピリジン-2-イルメチル] エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8
-テトラヒドロナフタレン-2-オール



 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.45-1.60 (m, 9H), 1.66-1.79 (m, 1H), 2.36-2.46 (m, 1H), 2.57-2.69 (m, 5H), 2.70-2.77 (m, 2H), 2.82 (t, 2H), 2.90 (q, 2H), 3.53-3.64 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 4.02 (dd, 2H), 4.04 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.74 (s, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.85 (s, 1H), 7.10 (d, 1H), 7.25 (dd, 1H), 8.10 (d, 1H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 560 [M+H]

# 15 実施例 2 5 7

5

10

ESI-Mass; 560 [M+H]

#### 実施例 2 5 8

15  $6 - \{2 - \{[5 - (2 - r ぜパン - 1 - イルエチル) チオフェン - 2 - イル メチル] エチルアミノ\} - 4, 5 - ジメトキシフェニル\} - 5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン - 2 - オール$ 

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.46-1.65 (m, 9H), 1.71-1.82 (m, 1H), 2.51-2.82 (m, 12H), 2.87 (q, 2H), 3.62-3.72 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 3.72 (s, 3H), 4.05 (dd, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.57 (d, 1H), 6.60 (d, 1H), 6.77-6.84 (m, 3H), 8.97 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 549 [M+H]

#### 実施例 2 5 9

5

15

20

(R)  $-6-\{2-\{[5-(2-rゼパン-1-イルエチル) チオフェン-2-イルメチル] エチルアミノ\} <math>-4$ ,  $5-ジメトキシフェニル\} -5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + x) (R)

ESI-Mass; 549 [M++H]

439

実施例 2 6 0

5

10

(R)  $-6-\{2-\{[6-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ピリジン-3-イルメチル] エチルアミノ\} <math>-4$ ,  $5-ジメトキシフェニル\} -5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-(2-x ルアミノー4, 5- ジメトキシフェニル) -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレンー2- イル エステル3 0 のmgと、6-(2- アゼパンー1- イルエトキシ) ニコチン酸塩酸塩60 mgから、下記実施例337 の合成法に準じて合成し、LC- MSで精製して、標題化合物を26 mg 得た。

ESI-Mass; 560 [M+H]

実施例261

15 (R) -6-{2-{エチル [4-(1-メチルピペリジン-4-イル) ベンジル] アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + y) = 1 - 4, 5-y + 1 + y = 1 - 2 エル) -5, 6, 7, 8-r + 5 = 1 + 1 - 2 = 1 - 2 = 1 - 2 -1 - 2 = 1 - 2 =

ESI-Mass; 515 [M++H]

#### 実施例262

5

10

15

(R)  $-6-\{2-[エチル (4-ピペリジン-4-イルベンジル) アミノ]$ 20 -4,  $5-ジメトキシフェニル\} -5$ , 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

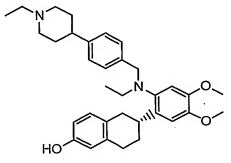
(R) -4-{4-{2-[6-(2,2-ジメチルプロピオニルオキシ) -1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル] -4,5-ジメトキシフェニル} エチルカルバモイル} フェニル} ピペリジン-1ーカルボン 酸 tert-ブチルエステル129mgから、上記実施例215の合成法に準じて合成し、ピバリン酸 (R) -6-{2-[エチルー(4-ピペリジン-4-イルベンゾイル)アミノ] -4,5-ジメトキシフェニル} -5,6,7,8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステルを100mg得た。この化合物50mgを用い、下記実施例337の合成法に準じて合成し、

LC-MSで精製して、標題化合物を28mg得た。

ESI-Mass; 501 [M++H]

#### 実施例 2 6 3

10



ピバリン酸 (R)  $-6-\{2-[エチル (4-ピペリジン-4-イルベ$ 

442

ンゾイル) アミノ] -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 -イル エステル50 m g から、上記実施例36 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を23 m g 得た。

5 ESI-Mass; 529 [M++H]

### 実施例264

10

15

20

(R)  $-6-\{2-\{[4-(2-ジメチルアミノ-2-メチルプロポキシ)$ ベンジル] エチルアミノ $\}$  -4,  $5-ジメトキシフェニル<math>\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + y) (R) -6-(2-x + y) (R) -6-(2-x + y) (R) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-4 ル エステル2 0 m g と、4 -(2-y) (2 -y + y) プロポキシ)ベンズアルデヒド50 m g から、上記実施例 2 1 2 の合成法に準じて合成した、ピバリン酸 (R)  $-6-\{2-\{[4-(2-y)$  + y) アミノー2-y + y) プロポキシ)ベンジル] エチルアミノ} -4, 5-y トキシフェニル} -5, 6, 7, 8 - テトラヒドロナフタレン-2-4 ル エステルの粗生成物全量から、下記実施例 3 3 7 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を 2 1 m g 得た。

ESI-Mass; 533 [M++H]

実施例 2 6 5

5

10

(R)  $-6-{2-{x チル [4-(1-メ チルピペリジン-4-イルオキシ) ベンジル] アミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6, 7, 8 -テトラヒドロナフタレン-2-オール$ 

ピバリン酸 (R) -6-(2-x ルアミノー4, 5- ジメトキシフェニル) -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレンー2ーイル エステル3 5 mgと、4-(1- メチルピペリジンー4- イルオキシ)ベンズアルデヒド94 mgから、上記実施例 264 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を37 mg 得た。

ESI-Mass; 531 [M++H]

実施例266

 $\forall$ バリン酸 (R) -6-(2-xチルアミノー4, 5-ジメトキシフェ

ニル) -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル2 0 m g と、3-フルオロ-4-(1-メチルピペリジン-4-イルオキシ)ベンズアルデヒド55 m g から、上記実施例264 の合成法に準じて合成し、LC-MSで精製して、標題化合物を9.2 m g 得た。

5 EST-Mass; 549 [M+H]

#### 実施例 2 6 7

10

15

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + x) (P) -6-(2-x + x) (P)

ESI-Mass; 551 [M+H]

#### 実施例 2 6 8

20 (R)  $-6 - \{2 - \{[4 - (1 - ij x + in) r = 1 + in r$ 

ピバリン酸 (R) -6-(2-x + y) (P) -6-(2-x + y) (P)

ESI-Mass; 559 [M++H]

#### 実施例 2 6 9

5

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + x) - 2 - 4, 5 - y + 2 - 2 - 4 5 - y + 2 - 2 - 4 5 - y + 2 - 2 - 4 15 - 2 - 2 15 - 2 15 - 2

446

ESI-Mass; 517 [M++H]

## 実施例270

ピバリン酸 (R) -6-(2-x (2 -x ) -4 (5 -y ) -y (R) -6-(2-x ) -5 (R) -6 (2 -x ) -5 (R) -6 (2 -x ) -5 (R) -5 (R)

ESI-Mass; 535 [M++H]

15

10

#### 実施例271

(R)  $-6-\{2-\{x \\ \\ x \\ \\ y)$  [ $4-(1-x \\ \\ x \\ \\ y)$  ピップンー $4-(1-x \\ \\ x \\ y)$  ピップンー  $4-(1-x \\ y)$  ピップンー  $4-(1-x \\ \\ y)$  ピップンー  $4-(1-x \\ \\ y)$  ピップンー  $4-(1-x \\ y)$ 

447

ESI-Mass; 545 [M+H]

#### 実施例272

448

ESI-Mass; 563 [M++H]

### 実施例 2 7 3

(R) -6-{2-{[4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ)-3-フ
 5 ルオロベンジル] エチルアミノ} -4, 5-ジメトキシフェニル} -5, 6,
 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 4, 5 - y + x + y = 1 - 2 - 4, 5 - y + x + y = 1 - 2 - 4, 1 - 2 -

ESI-Mass; 523 [M++H]

15

10

#### 実施例 2 7 4

ピバリン酸 (R) - 6 - (2 - x + x) = 1 - 2 - 2 - 4, 5 - 3 + 2 - 2 - 4, 1 - 3 - 3 - 4, 1 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4, 1 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4, 1 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4, 1 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4, 1 - 4 - 4

### 実施例 2 7 5

5

ESI-Mass; 531 [M+H]

### 実施例276

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.32-1.43 (m, 1H), 1.48-1.69 (m, 9H), 2.26-2.40 (m, 1H), 2.58-2.74 (m, 7H), 2.75-2.86 (m, 4H), 3.54-3.63 (m, 1H), 3.84 (dd, 2H), 3.93-4.01 (m, 2H), 5.94 (s, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.71-6.79 (m, 4H), 6.94 (s, 1H), 7.02 (d, 2H), 8.98 (s, 1H).

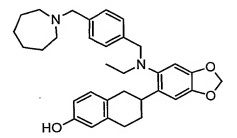
ESI-Mass; 543 [M++H]

## 20 実施例277

10

15

フタレンー2ーオール



ピバリン酸 6- (6-エチルアミノベンゾ [1, 3] ジオキソール-5-イル) -5., 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-イル エステル 4 0 m g と、4-アゼパン-1-イルメチル安息香酸塩酸塩 8 0 m g から、下記実施例 3 3 7 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 1 4 m g 得た。 <sup>1</sup>H-NMR(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.50-1.64 (m, 10H), 2.34-2.56 (m, 6H), 2.64-2.72 (m, 2H), 2.83 (q, 2H), 3.51 (s, 2H), 3.56-3.64 (m, 1H), 3.89 (dd, 2H), 5.94 (s, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.71-6.79 (m, 2H), 6.97 (s, 1H), 7.06 (d, 2H), 7.13 (d, 2H), 8.98 (s, 1H).

ESI-Mass; 513 [M++H]

#### 実施例 2 7 8

15 6-{6-{[4-(2-アゼパン-1-イルエチル) ベンジル] エチルアミノ} ベンゾ [1, 3] ジオキソール-5-イル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 6-(6-x + x) 6-x + y - x 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオ・ソール-1 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオ・ソール-1 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオ・ソール-1 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオ・ソート 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-1 1, 3 ジオ・カールー1 1, 3 ジオ・カール 1, 3 ジオ・カールー1 1, 3 ジオ・カール 1, 3 ジオ・カール

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 1H), 1.49-1.68 (m, 9H), 2.36-2.44 (m, 1H), 2.56-2.76 (m, 11H), 2.82 (q, 2H), 3.56-3.65 (m, 1H), 3.88 (dd, 2H), 5.94 (s, 2H), 6.47-6.51 (m, 2H), 6.76-6.79 (m, 2H), 6.96 (s, 1H), 7.02-7.08 (m, 4H), 8.99 (s, 1H).

10 ESI-Mass; 527 [M++H]

5

15

20

#### 実施例279

ピバリン酸 6-(6-x + y) 6-(6-x + y) 1, 3] ジオキソール-5 1, 3 ジオ・ソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオキソール-5 1, 3 ジオ・ソール-5 1, 3 ジオ・ソール-5 1, 3 ジオ・ソール-5 1, 3 ジオ・ソール-6 1, 3 ジオ・ソール-6 1, 3 ジオ・ソール-7 1, 3 ジオ・バール-7 1, 3 ジオ・ソール-7 1, 3 ジオ・バールー7 1, 3 ジ

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>s</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.28-1.38 (m, 1H),

453

1. 49-1. 70 (m, 11H), 2. 32-2. 62 (m, 10H), 2. 64-2. 73 (m, 2H), 2. 83 (q, 2H), 3. 56-3. 65 (m, 1H), 3. 88 (dd, 2H), 5. 95 (s, 2H), 6. 47-6. 52 (m, 2H), 6. 73-6. 78 (m, 2H), 6. 97 (s, 1H), 7. 01-7. 07 (m, 4H), 8. 99 (s, 1H). ESI-Mass; 541 [M+H]

5

#### 実施例280

10

**1**5

ピバリン酸 6-(6-x + x) 8-(6-x + x) 8-(6-x

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.24-1.32 (m, 1H), 1.56-1.70 (m, 5H), 1.88-1.97 (m, 2H), 2.18 (s, 3H), 2.33-2.56 (m, 3H), 2.62-2.72 (m, 2H), 2.78-2.87 (m, 4H), 3.54-3.64 (m, 1H), 3.87 (dd, 2H), 5.95 (s, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.74-6.79 (m, 2H), 6.98 (s, 1H),

20 7.04-7.11 (m, 4H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 499 [M++H]

454

### 実施例281

5

10

15

ピバリン酸 6-(6-x + y) 1-(3)

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.38-1.51 (m, 3H), 1.56-1.65 (m, 3H), 2.36-2.58 (m, 5H), 2.65-2.71 (m, 2H), 2.83 (q, 2H), 2.86-3.02 (m, 2H), 3.55-3.64 (m, 1H), 3.87 (dd, 2H), 5.95 (s, 2H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.74-6.79 (m, 2H), 6.98 (s, 1H), 7.04-7.08 (m, 4H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 485 [M+H]

## 実施例282

455

3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸 塩2.0gを塩化チオニル20m1に溶解し、トルエン20m1を加え、1 00℃で30分間撹拌した後、反応液を減圧下濃縮し、塩化3-フルオロー 4- (2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンゾイル塩酸塩を2.0g得 5 た。2-(6-メトキシ-1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミン253mgをジクロロメタン8m1に溶解し、1N水 酸化ナトリウム水溶液4m1、塩化3-フルオロー4-(2-ピペリジンー 1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩400mgを順次加え、室温で一晩時 間撹拌した。酢酸エチルで抽出後、水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸 10 マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して得た、3-フルオローN-[2 -(6-x)++ (2, 3, 4-r) = (6-x) + (4-r) = (6-x) + (4-x) + (4-xフェニル] -4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンズアミド42 3 mgから、下記実施例337の合成法に準じて合成し、標題化合物を41 15 8 m g 得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.41-1.50 (m, 2H), 1.55-1.65 (m, 4H), 1.94-2.05 (m, 1H), 2.10-2.18 (m, 1H), 2.46-2.55 (m, 4H), 2.75-2.82 (m, 3H), 2.87-2.98 (m, 3H), 3.00-3.07 (m, 1H), 3.79 (s, 3H), 4.07 (brs, 1H), 4.16 (t, 2H), 4.29 (s, 2H), 6.63 (dd, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.71 (dd, 1H), 6.77 (dt, 1H), 6.93 (t, 1H), 7.00-7.14 (m, 4H), 7.17 (dd, 1H).

5 [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]
 [2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]アミンから、上記実施例36の合成法に準じて合成した、エチル[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]
 [2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニル]アミン332mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を280mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.86 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.42-1.49 (m, 4H), 1.52-1.60 (m, 1H), 1.66-1.78 (m, 1H), 2.34-2.43 (m, 4H), 2.51-2.64 (m, 4H), 2.71-2.79 (m, 2H), 2.88 (q, 2H), 3.55-3.64 (m, 1H), 3.95 (dd, 2H), 4.04 (t, 2H), 6.47-6.51 (m, 2H), 6.80 (d, 1H), 6.89 (d, 1H), 6.95 (dd, 1H), 7.00 (t, 1H), 7.06 (dt, 1H), 7.15 (dt, 1H), 7.22-7.26 (m, 2H), 9.02 (s, 1H).

ESI-Mass; 503 [M++H]

## 20 実施例 2 8 4

15

エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン

2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニルアミン1.0gから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、標題化合物を998mg得た。

5 H-NMR (400MHz, CDCl<sub>3</sub>); δ (ppm) 1.28 (t, 3H), 1.84-2.06 (m, 1H), 2.08-2.15 (m, 1H), 2.75 (dd, 1H), 2.85-3.06 (m, 4H), 3.20 (q, 2H), 3.59 (brs, 1H), 3.80 (s, 3H), 6.66-6.77 (m, 4H), 7.02 (d, 1H), 7.14 (d, 1H), 7.16 (dd, 1H).

# 10 実施例285

エチル [2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] アミンと、4-(2ーピロリジンー1ーイルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、エチル [2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) フェニル] [4-(2ーピロリジン-1ーイルエトキシ) ベンジル] アミン446mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化

**458** 

合物を303mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.51-1.59 (m, 1H), 1.60-1.85 (m, 5H), 2.41-2.62 (m, 6H), 2.66-2.77 (m, 4H), 2.87 (q, 2H), 3.56-3.65 (m, 1H), 3.92 (dd, 2H), 3.97 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.73-6.81 (m, 3H), 7.02-7.08 (m, 3H), 7.15 (dt, 1H), 7.22 (dd, 1H), 7.24 (dd, 1H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 471 [M+H]

## 実施例286

5

10  $6 - \{2 - \{x \ne \nu[4 - (2 - \nu \nu] \ni \nu - 1 - 4 \nu x \mapsto \nu\} \land \nu$  アミノ $\{x \ne \nu\} \rightarrow \{x \ne \nu\} \rightarrow$ 

エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン 15 -2-イル) フェニル ] アミンと、4-(2-ピペリジン-1-イルエトキ シ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例 152 の合成法に準じて合成した、エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル ] [4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル ] アミン 507 mg から、上記実施例 111 の合成法に準じて合成し、標題化 20 合物を 394 mg 得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.30-1.38 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 1.50-1.59 (m, 1H), 1.64-1.75 (m, 1H), 2.33-2.42 (m,

459

4H), 2. 45-2. 62 (m, 4H), 2. 67-2. 77 (m, 2H), 2. 87 (q, 2H), 3. 56-3. 65 (m, 1H), 3. 92 (dd, 2H), 3. 96 (t, 2H), 6. 46-6. 51 (m, 2H), 6. 73-6. 81 (m, 3H), 7. 02-7. 08 (m, 3H), 7. 15 (dt, 1H), 7. 22 (dd, 1H), 7. 24 (dd, 1H), 9. 01 (s, 1H).

5 ESI-Mass; 485 [M++H]

## 実施例 2 8 7

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - \tau \forall r) - 1 - \tau \tau + \tau) \ \forall \tau \tau \}$  エチルア  $[4 - (2 - \tau \forall r) - 1 - \tau \tau \tau + \tau \tau]$  フェニル $[5 - 5, 6, 7, 8 - \tau \tau \tau \tau \tau \tau \tau \tau]$ 

10

15

エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミンと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例 152の合成法に準じて合成した、[4-(2-r ゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチル [2-(6-メトキシ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル) フェニル] アミン 504 の 50 の 5

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.47-1.59 (m, 9H), 1.64-1.75 (m, 1H), 2.45-2.67 (m, 6H), 2.69-2.78 (m, 2H), 2.78 (t, 2H), 2.87 (q, 2H), 3.56-3.65 (m, 1H), 3.92 (dd, 2H), 3.94 (t, 2H), 6.45-6.51 (m, 2H), 6.73-6.81 (m, 3H), 7.02-7.08 (m, 3H), 7.15 (dt, 1H), 7.22 (dd, 1H), 7.24 (dd, 1H), 9.01 (s, 1H).

460

ESI-Mass; 499 [M++H]

### 実施例288

5

エチル [2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン -2-イル)フェニル]アミンと、[3-フルオロー4-(2ーピペリジンー 1 ーイルエトキシ)フェニル]酢酸塩酸塩から、下記実施例337の合成法 に準じて合成した、エチル {2-[3-フルオロー4-(2ーピペリジンー 1ーイルエトキシ)フェニル]エチル}[2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン302mgから、 上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を233mg得た。 15 <sup>1</sup>H-NMR(400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);δ(ppm)0.86(t, 3H),1.30-1.39(m, 2H), 1.41-1.50(m, 4H),1.59-1.80(m, 2H),2.33-2.43(m, 4H),2.47-2.73(m, 8H),2.92(q, 2H),3.09(t, 2H),3.35-3.45(m, 1H),3.99(t, 2H),6.44-6.51(d, 2H),6.79(t, 2H),6.89-6.96(m, 2H),7.08(dt, 1H),7.17(dt, 1H),7.23(dd, 1H),7.27(dd, 1H),9.00(s, 1H).

20 ESI-Mass; 517 [M++H]

## 実施例289

5

10

ピバリン酸 (R) -6-(2-x ルアミノフェニル) -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル30 m g と、4-(1- メチルピペリジン-4- イルオキシ)ベンズアルデヒド94 m g から、上記 実施例264 の合成法に準じて合成し、LC- MSで精製して、標題化合物を24 m g 得た。

ESI-Mass; 471 [M+H]

## 実施例290

15 (R)  $-6-\{2-\{[4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) ベンジル]$  エチルアミノ $\}$  フェニル $\}$  -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2 ーオール

462

ピバリン酸 (R)  $-6-(2-x + 2\pi)$  アミノフェニル) -5, 6, 7, 8- テトラヒドロナフタレン-2- イル エステル $30\,\mathrm{mg}$  と、tert- ブチル [2-(4- ホルミルフェノキシ) -1, 1- ジメチルエチル] カルバメート $125\,\mathrm{mg}$  から、上記実施例 $238\,\mathrm{mo}$  合成法に準じて合成し、L C-MSで精製して、標題化合物を $11\,\mathrm{mg}$  得た。

ESI-Mass; 445 [M++H]

## 実施例291

5

(S) -6-{2-{[4-(2-アミノ-2-メチルプロポキシ) ベンジル]10 エチルアミノ} フェニル} -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

ピバリン酸 (S) -6-(2-x + y) (S) -6-(2-x + y) (S) -5, 6, 7, 8-x (S) -6-(2-x + y) (S) -5, 6, 7, 8-x (S) -6-(2-x + y) (S) -5, 6, 7, 8-x (S) -5 (S) (

ESI-Mass; 445 [M++H]

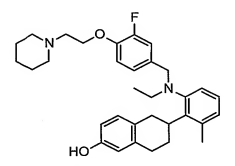
#### 20 実施例292

15

 $6-\{2-\{x \in \mathbb{Z}\} = (2-y \in \mathbb{Z}) =$ 

463

ラヒドロナフタレンー2ーオール



2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) -3ーメチルフェニルアミンと、塩化3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンゾイル塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] [2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) -3ーメチルフェニル] アミン578mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル [3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] [2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) -3ーメチルフェニル] アミンを449mg得た。この化合物447mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を317mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.84 (t, 3H), 1.29-1.37 (m, 2H), 1.40-1.49 (m, 4H), 2.00-2.25 (m, 2H), 2.32 (s, 3H), 2.33-2.45 (m, 4H), 2.60 (t, 2H), 2.60-2.81 (m, 3H), 2.82 (q, 2H), 2.85-3.10 (m, 1H), 3.91 (s, 2H), 4.04 (t, 2H), 4.12-4.34 (m, 1H), 6.47-6.52 (m, 2H), 6.76-7.02 (m, 5H), 7.05 (t, 1H), 7.12 (d, 1H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 517 [M++H]

20

15

5

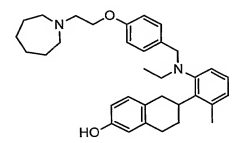
10

実施例 2 9 3

6-{2-{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア

464

 $\{ 1, 1, 2, 3, 5, 5, 6, 7, 8 - 7, 8 - 7, 7, 8 - 7$ 



2-(6-)トキシー1、2、3、4-テトラヒドロナフタレンー2ーイル) -3-メチルフェニルアミンと、塩化4-(2-アゼパンー1-イルエトキシ)ベンゾイル塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル] [2-(6-メトキシー1、2、3、4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)-3-メチルフェニル]アミン565mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、

10 [4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチル [2-(6-4-4)] メトキシー1, 2, 3, 4-rトラヒドロナフタレンー2ーイル) -3-x チルフェニル] rミンを437mg得た。この化合物435mgを用い、上記実施例1110合成法に準じて合成し、標題化合物を253mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.82 (t, 3H), 1.45-1.59 (m, 8H),

2.00-2.25 (m, 2H), 2.32 (s, 3H), 2.58-3.05 (m, 12H), 3.87 (s, 2H), 3.94 (t, 2H), 4.15-4.35 (m, 1H), 6.47-6.52 (m, 2H), 6.64-6.88 (m, 4H), 7.01 (d, 2H), 7.06 (t, 1H), 7.12 (d, 1H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 513 [M+H]

## 20 実施例 2 9 4

465

トラヒドロナフタレンー2ーオール

5

10

15

5-フルオロー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミンと、3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例282の合成法に準じて合成した、[5ーフルオロー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]アミン376mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[5ーフルオロー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]アミンを317mg得た。この化合物315mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を265mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.88 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 1.51-1.60 (m, 1H), 1.66-1.78 (m, 1H), 2.33-2.42 (m, 4H), 2.50-2.64 (m, 4H), 2.70-2.79 (m, 2H), 2.88 (q, 2H), 3.45-3.55 (m, 1H), 3.97 (dd, 2H), 4.04 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.79 (d, 1H), 6.84-6.92 (m, 2H), 6.96 (dd, 1H), 7.01 (t, 1H), 7.07 (dd, 1H), 7.25 (dd, 1H), 9.02 (s, 1H).

20 ESI-Mass; 521 [M++H]

466

5

10

15

20

4ーフルオロー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミンと、3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4ーフルオロー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]アミン448mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[4ーフルオロー2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル][3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]アミンを395mg得た。この化合物393mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を300mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.41-1.52 (m, 5H), 1.64-1.75 (m, 1H), 2.34-2.50 (m, 5H), 2.52-2.63 (m, 3H), 2.67-2.77 (m, 2H), 2.86 (q, 2H), 3.52-3.63 (m, 1H), 3.92 (dd, 2H), 4.04 (t, 2H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.78 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 6.90-7.06 (m, 4H), 7.31 (dd, 1H), 9.03 (s, 1H).

ESI-Mass; 521 [M++H]

実施例296

5

10 6-メトキシー2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)ピリジンー3ーイルアミンと、3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例282の合成法に準じて合成した、[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]ー[6ーメトキシー2-(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)ピリジンー3ーイル]アミン548mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチルー[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]ー[6ーメトキシー2-(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン

5

15

20

-2-イル)ピリジン-3-イル]アミンを454mg得た。この化合物452mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、6- $\{3$ - $\{x$ - デル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル]アミノ $\{x$ - $\{x\}$ -

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.85 (t, 3H), 1.30-1.50 (m, 7H), 1.71-1.82 (m, 1H), 2.30-2.43 (m, 5H), 2.62 (t, 2H), 2.67-2.75 (m, 2H), 2.80-2.90 (m, 3H), 3.59-3.68 (m, 1H), 3.74 (s, 3H), 3.91 (dd, 2H), 4.05 (t, 2H), 6.46-6.51 (m, 2H), 6.60 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.86 (d, 1H), 6.96 (dd, 1H), 7.01 (t, 1H), 7.67 (d, 1H), 8.99 (s, 1H).

ESI-Mass; 534 [M+H]

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.40-1.51 (m, 5H), 1.76-1.93 (m, 1H), 2.34-2.44 (m, 5H), 2.50-2.70 (m, 4H), 2.70-2.90 (m, 3H), 3.41-3.52 (m, 1H), 3.69-3.85 (m, 2H), 4.07 (t, 2H), 6.21 (d, 1H), 6.42-6.48 (m, 2H), 6.65-6.76 (m, 1H), 6.77 (d, 1H),

25 6.90 (d, 1H), 7.01 (t, 1H), 7.60 (d, 1H), 9.03 (s, 1H), 11.03 (brs, 1H). ESI-Mass; 520 [M+H] 実施例297

5

10

15

2-(6-メトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) -5-トリフルオロメチルフェニルアミンと、3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例282の合成法に準じて合成した、[3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] [2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) -5ートリフルオロメチルフェニル] アミン407mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル [3ーフルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ) ベンジル] [2ー(6ーメトキシー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル) -5ートリフルオロメチルフェニル] アミンを343mg得た。この化合物341mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を29mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.88 (t, 3H), 1.29-1.38 (m, 2H),

20 1.40-1.49 (m, 4H), 1.55-1.64 (m, 1H), 1.70-1.82 (m, 1H), 2.32-2.43 (m,

4H), 2.50-2.69 (m, 4H), 2.72-2.80 (m, 2H), 2.93 (q, 2H), 3.55-3.65 (m,

1H), 3.99-4.07 (m, 4H), 6.47-6.52 (m, 2H), 6.81 (d, 1H), 6.88 (d, 1H),

470

6.96 (dd, 1H), 7.02 (t, 1H), 7.38-7.52 (m, 3H), 9.04 (s, 1H). ESI-Mass; 571 [M+H]

### 実施例298

5  $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア$   ${}_{2}\}$   ${}_{3}$   ${}_{4}$   ${}_{4}$   ${}_{5}$   ${}_{5}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{7}$   ${}_{8}$   ${}_{9}$   ${}_{7}$   ${}$ 

5ーメトキシー2ー(2ーメトキシー6, 7, 8, 9ーテトラヒドロー5 Hーベンゾシクロへプテンー6ーイル)フェニルアミンと、4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル][5ーメトキシー2ー(2ーメトキシー6, 7, 8, 9ーテトラヒドロー5Hーベンゾシクロへプテンー6ーイル)フェニル]アミン485mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル]エチル[5ーメトキシー2ー(2ーメトキシー6, 7, 8, 9ーテトラヒドロー5Hーベンゾシクロへプテンー6ーイル)フェニル]アミンを459mg得た。この化合物457mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を394mg得た。

20 <sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.22-1.35 (m, 1H), 1.46-1.78 (m, 10H), 1.89-1.98 (m, 1H), 2.32-2.41 (m, 1H), 2.56-2.69 (m, 5H), 2.71-2.85 (m, 5H), 2.98-3.10 (m, 1H), 3.20 (t, 1H), 3.85 (dd, 2H),

471

3. 96 (t, 2H), 6. 45 (dd, 1H), 6. 49 (dd, 1H), 6. 55 (d, 1H), 6. 56 (d, 1H), 6. 75 (d, 2H), 6. 79 (d, 1H), 7. 05 (d, 2H), 7. 06 (d, 1H), 9. 03 (s, 1H), 9. 05 (s, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

5

# 実施例299

 $6-\{2-\{[4-(2-r \forall r^2) -1-r^2 + 1-r^2 + 2-r^2 + 2-r^2$ 

10

15

20

5ーメトキシー2ー(2ーメトキシー8,9ージヒドロー7Hーベンゾシクロへプテンー6ーイル)フェニルアミンと、4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル][5ーメトキシー2ー(2ーメトキシー8,9ージヒドロー7Hーベンゾシクロへプテンー6ーイル)フェニル]アミン458mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル]エチル[5ーメトキシー2ー(2ーメトキシー8,9ージヒドロー7Hーベンゾシクロヘプテンー6ーイル)フェニル]アミンを324mg得た。この化合物322mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を280mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.48-1.60 (m, 8H),

472

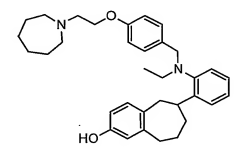
1. 96-2. 03 (m, 2H), 2. 61-2. 75 (m, 8H), 2. 80 (t, 2H), 2. 95 (q, 2H), 3. 96 (t, 2H), 4. 07 (s, 2H), 6. 34 (s, 1H), 6. 36 (dd, 1H), 6. 39 (d, 1H), 6. 54 (dd, 1H), 6. 56 (d, 1H), 6. 80 (d, 2H), 6. 95 (d, 1H), 6. 96 (d, 1H), 7. 10 (d, 2H), 9. 15 (s, 1H), 9. 30 (s, 1H).

5 ESI-Mass; 527 [M++H]

# 実施例300

10

 $6-\{2-\{[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア ミノ\} フェニル <math>\}$  -6, 7, 8, 9-テトラヒドロ-5H-ベンゾシクロヘ プテン-2-オール



2-(2-メトキシ-6, 7, 8, 9-テトラヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニルアミンと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル][2-(2-メトキシ-6, 7, 8, 9-テトラヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニル]アミン477mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル]エチル[2-(2-メトキシ-6, 7, 8, 9-テトラヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプランーのプラン-6-イル)フェニル]アミンを431mg得た。この化合物429mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を371mg得た。

473

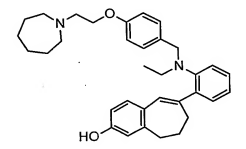
 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.27-1.37 (m, 1H), 1.48-1.82 (m, 10H), 1.91-2.00 (m, 1H), 2.34-2.41 (m, 1H), 2.59-2.70 (m, 5H), 2.76-2.89 (m, 5H), 3.07-3.14 (m, 1H), 3.29-3.40 (m, 1H), 3.91 (dd, 2H), 3.95 (t, 2H), 6.46 (dd, 1H), 6.57 (d, 1H), 6.74 (d, 2H), 6.80 (d, 1H), 7.04 (d, 2H), 7.07 (dt, 1H), 7.12 (dt, 1H), 7.19 (dd, 1H), 7.29 (dd, 1H), 9.07 (s, 1H).

ESI-Mass; 513 [M++H]

# 実施例301

5

10  $6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall r ) - 1 - 1 - 1 - r \} \}$  (2 - r ) (2 - r )



2-(2-メトキシ-8,9-ジヒドロ-7H-ベンゾシクロヘプテンー6-イル)フェニルアミンと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル][2-(2-メトキシ-8,9-ジヒドロ-7H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニル]アミン454mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル]エチル[2-(2-メトキシ-8,9-ジヒドロ-7H-ベンゾシクロヘプテン-6-イル)フェニル]アミンを345mg得た。この化合物343mgを用い、上記実施例111の合成法に準

474

じて合成し、標題化合物を309mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.46-1.60 (m, 8H), 1.97-2.06 (m, 2H), 2.61-2.71 (m, 6H), 2.73-2.81 (m, 4H), 3.00 (q, 2H), 3.96 (t, 2H), 4.10 (s, 2H), 6.38 (s, 1H), 6.55 (dd, 1H), 6.58 (d, 1H), 6.79 (d, 2H), 6.93-7.01 (m, 3H), 7.10 (d, 2H), 7.13-7.18 (m, 2H), 9.38 (s, 1H).

ESI-Mass; 511 [M+H]

# 実施例302

5

10  $6 - \{2 - \{x + y\} [4 - (2 - y) + y + 1 - 4y + 1 - 4y$ 

{2-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-6,7,8,
 9-テトラヒドロー5Hーベングシクロへプテンー6ーイル]ー5ーメトキシフェニル}エチルアミンと、4-(2ーピロリジンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、{2-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-6,7,8,9-テトラヒドロー5Hーベングシクロへプテンー6ーイル]ー5ーメトキシフェニル}エチル[4-(2ーピロリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル]アミン484mgから、下記実施例325の合成法に準じて合成し、標題化合物を345mg得た。

475

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.24-1.35 (m, 1H), 1.60-1.79 (m, 6H), 1.89-1.97 (m, 1H), 2.35 (d, 1H), 2.42-2.51 (m, 4H), 2.60 (dd, 1H), 2.72 (t, 2H), 2.75-2.85 (m, 3H), 3.05 (dd, 1H), 3.19-3.25 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.89 (dd, 2H), 3.97 (t, 2H), 6.44 (dd, 1H), 6.54 (d, 1H), 6.64 (dd, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.73 (d, 2H), 6.78 (d, 1H), 7.03 (d, 2H), 7.16 (d, 1H), 9.03 (s, 1H).

ESI-Mass; 515 [M+H]

# 実施例303

5

15

20

476

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.25-1.39 (m, 3H), 1.43-1.49 (m, 4H), 1.59-1.79 (m, 2H), 1.89-1.98 (m, 1H), 2.33-2.40 (m, 5H), 2.58 (t, 2H), 2.58-2.66 (m, 1H), 2.74-2.85 (m, 3H), 3.05 (dd, 1H), 3.19-3.25 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.89 (dd, 2H), 3.96 (t, 2H), 6.45 (dd, 1H), 6.54 (d, 1H), 6.64 (dd, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.73 (d, 2H), 6.78 (d, 1H), 7.03 (d, 2H), 7.16 (d, 1H), 9.03 (s, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

# 実施例304

5

10  $6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall r) - 1 - (2 - r \forall r) - (2 -$ 

{2-[2-(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-6,7,8,
 9-テトラヒドロー5Hーベンゾシクロヘプテンー6ーイル]ー5ーメトキシフェニル}エチルアミンと、4-(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2ーアゼパン-1ーイルエトキシ)ベンジル]{2-[2-(tertーブチルジメチルシリルオキシ)-6,7,8,9ーテトラヒドロー5Hーベンゾシクロヘプテンー6ーイル]ー5ーメトキシフェニル}エチルアミン584mgから、下記実施例325の合成法に準じて合成し、標題化合物を426mg得た。

477

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.29 (dd, 1H), 1.48-1.79 (m, 10H), 1.89-1.97 (m, 1H), 2.35 (d, 1H), 2.57-2.66 (m, 5H), 2.74-2.85 (m, 5H), 3.05 (dd, 1H), 3.22 (t, 1H), 3.68 (s, 3H), 3.89 (dd, 2H), 3.94 (t, 2H), 6.44 (dd, 1H), 6.54 (d, 1H), 6.64 (dd, 1H), 6.68 (d, 1H), 6.73 (d, 2H), 6.78 (d, 1H), 7.03 (d, 2H), 7.16 (d, 1H), 9.03 (s, 1H).

ESI-Mass; 543 [M+H]

# 実施例305

5

15

20

 $6-\{2-[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フ$  10 エニルアミノ]  $-4-ヒドロキシフェニル\} -5$ , 5-ジメチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミンと、1- [2-(4-ブロモー2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例 116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(2-ピペリジンー 1-イルエトキシ)フェニル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]アミン348mgから、上記実施例 1100合成法に準じて合成し、標題化合物を279mg得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$  (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.97 (s, 3H), 1.02 (s, 3H), 1.30-1.38

478

(m, 2H), 1.41-1.50 (m, 4H), 1.56-1.66 (m, 1H), 2.03-2.17 (m, 1H), 2.33-2.43 (m, 4H), 2.58 (t, 2H), 2.63-2.79 (m, 2H), 3.12-3.17 (m, 1H), 3.98 (t, 2H), 6.36-6.40 (m, 2H), 6.48-6.56 (m, 3H), 6.59 (dd, 1H), 6.91-6.98 (m, 2H), 7.08 (d, 1H), 7.26 (s, 1H), 8.98 (s, 1H), 9.09 (s, 1H).

ESI-Mass; 505 [M++H]

#### 実施例306

5

15

20

6-{2-{エチル [3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエト 10 キシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 5-ジメチル -5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミンと、3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例114の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(2-ピペリジンー1-イルエトキシ)ベンジル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル]アミン306mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)ベンジル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン2-2-イル)フェニル2-ファミンを2-3 mg得た。

479

この化合物 2 5 1 m g を用い、上記実施例 1 1 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 2 2 8 m g 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.88 (t, 3H), 0.98 (s, 3H), 1.11 (s, 3H), 1.30-1.39 (m, 2H), 1.41-1.49 (m, 4H), 1.50-1.58 (m, 1H), 1.85-1.96 (m, 1H), 2.35-2.44 (m, 4H), 2.60-2.68 (m, 4H), 2.74 (q, 2H), 3.56 (dd, 1H), 3.81 (dd, 2H), 4.06 (t, 2H), 6.39 (d, 1H), 6.44 (dd, 1H), 6.53 (dd, 1H), 6.60 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 6.91-6.99 (m, 2H), 7.06 (t, 1H), 7.11 (d, 1H), 9.00 (s, 1H), 9.11 (s, 1H).

ESI-Mass; 547 [M+H]

10

5

#### 実施例307

 $6-\{2-[3-7ルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) フェニルアミノ] -4-ヒドロキシフェニル<math>\}$  -5, 8-ジヒドロナフタレン-2-オール

15

20

5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 1-ジメチル-1, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニルアミンと、1-[2-(4-ブロモ-2-フルオロフェノキシ)エチル]ピペリジンから、上記実施例116の合成法に準じて合成した、[3-フルオロ-4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ)フェニル][5-メトキシ-2-(6-メトキシ-1, 1-ジメチル-1, 4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン439mgから、

上記実施例 1 1 1 の合成法に準じて合成し、標題化合物を 3 0 3 m g 得た。  $^{1}$ H-NMR(400MHz,DMSO-d<sub>6</sub>); $\delta$ (ppm)1.12(s,3H),1.22(s,3H),1.29-1.38(m,2H),1.42-1.49(m,4H),2.33-2.42(m,4H),2.59(t,2H),3.38(d,2H),3.98-4.04(m,2H),5.63(t,1H),6.25(dd,1H),6.47-6.51(m,2H),6.54(d,1H),6.57(dd,1H),6.75-6.81(m,2H),6.87(dd,1H),7.00(t,1H),7.16(d,1H),9.07(s,1H),9.13(s,1H).

ESI-Mass; 503 [M++H]

# 実施例308

5

15

20

10 6-{2-{エチル [3-フルオロー4-(2-ピペリジン-1-イルエトキシ) ベンジル] アミノ} -4-ヒドロキシフェニル} -5, 5-ジメチルー5, 8-ジヒドロナフタレン-2-オール

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 4-ジヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミンと、3-フルオロー4-(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例114の合成法に準じて合成した、[3-フルオロー4-(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル][5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1ージメチルー1, 4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン316mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、エチル[3-フルオロー4ー(2ーピペリジンー1ーイルエトキシ)ベンジル][5-メトキシー2-(6ーメトキシー1, 1ージメチルー1, 4ージヒドロナフタレンー2ーイル)

481

フェニル] アミンを82mg得た。この化合物全量を用い、上記実施例11 1の合成法に準じて合成し、標題化合物を62mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.83 (t, 3H), 1.10-1.50 (m, 12H), 2.35-2.43 (m, 4H), 2.60 (t, 2H), 3.27 (brs, 2H), 4.02 (t, 2H), 5.71 (t, 1H), 6.38-6.42 (m, 2H), 6.52 (d, 1H), 6.61 (dd, 1H), 6.71-6.79 (m, 3H), 6.85 (t, 1H), 7.17 (d, 1H), 9.05 (s, 1H), 9.18 (s, 1H).

ESI-Mass; 545 [M+H]

#### 実施例309

5

5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4 15 ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミンと、塩化4ーベンジ ルオキシフェニルアセチルから、上記実施例152の合成法に準じて合成し た、[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エチル][5-メトキシー2-(6 ーメトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン ー2ーイル)フェニル]アミン89mgから、上記製造例18の合成法に準 20 じて合成し、[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エチル][5-メトキシ

482

-2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミンを61mg得た。この化合物60mgを用い、上記実施例22の合成法に準じて合成し、4-{2-{[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミノ}エチル}フェノールを50mg得た。4-{2-{[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミノ}エチル}フェノールと、1-(2-クロロエチル)アゼパンから、下記実施例383の合成法に準じて合成した、{2- [4-10 (2-アゼパン-1-イルエトキシ)フェニル]エチル}[5-メトキシー2-(6-メトキシー1, 1-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]メチルアミン42mgから、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を27mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.94 (s, 3H), 1.00 (s, 3H), 1.48-1.58 (m, 8H), 1.58-1.66 (m, 1H), 1.89-2.02 (m, 1H), 2.55 (s, 3H), 2.56-2.72 (m, 9H), 2.79 (t, 2H), 2.80-2.89 (m, 1H), 3.41 (dd, 1H), 3.90 (t, 2H), 6.40 (d, 1H), 6.42 (dd, 1H), 6.60 (d, 1H), 6.74 (d, 2H), 6.85 (d, 1H), 7.03 (d, 2H), 7.08 (d, 1H), 8.99 (s, 1H), 9.09 (s, 1H).

ESI-Mass; 543 [M+H]

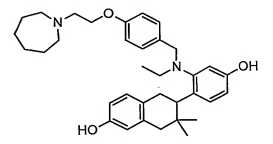
20

15

#### 実施例310

 $6-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア ミノ\} -4-ヒドロキシフェニル\} -7, 7-ジメチル-5, 6, 7, 8-テトラヒドロナフタレン-2-オール$ 

483



5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 3-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニルアミンと、4-(2-アゼパンー1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパンー1-イルエトキシ)ベンジル][5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 3-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル] アミン522 mg から、上記実施例36 の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパンー1-イルエトキシ)ベンジル] エチル[5-メトキシー2-(6-メトキシー3, 3-ジメチルー1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレンー2-イル)フェニル] アミン521 mg 得た。この化合物519 mg を用い、上記実施例111 の合成法に準じて合成し、標題化合物を365 mg 得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.77 (s, 3H), 0.80-0.88 (m, 6H), 1.48-1.60 (m, 8H), 2.43-2.53 (m, 2H), 2.64-2.86 (m, 10H), 3.68-3.76 (m, 2H), 3.86 (d, 1H), 3.97 (t, 2H), 6.45-6.52 (m, 3H), 6.61 (s, 1H), 6.80-6.85 (m, 3H), 7.03 (d, 1H), 7.13-7.22 (m, 2H), 8.98 (s, 1H), 9.11 (s, 1H).

ESI-Mass; 543 [M++H]

# 20 実施例311

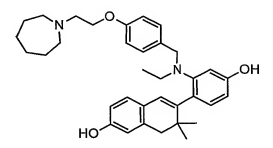
5

10

15

484

ナフタレンー2ーオール



5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3,3ージメチルー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニルアミンと、4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル][5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3,3ージメチルー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン454mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル]エチル[5ーメトキシー2ー(6ーメトキシー3,3ージメチルー3,4ージヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミンを387mg得た。この化合物385mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を345mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.92 (t, 3H), 1.00 (brs, 6H), 1.48-1.60 (m, 8H), 2.61-2.70 (m, 6H), 2.79 (t, 2H), 2.88 (brs, 2H), 3.95 (t, 2H), 4.05 (brs, 2H), 6.18 (s, 1H), 6.34-6.39 (m, 2H), 6.51 (dd, 1H), 6.57 (d, 1H), 6.75-6.80 (m, 3H), 6.87 (d, 1H), 7.03 (d, 2H), 9.13 (s, 1H), 9.26 (s, 1H).

ESI-Mass; 541 [M++H]

20

5

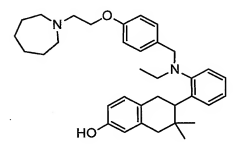
10

15

実施例312

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - アゼパン - 1 - イルエトキシ) ベンジル] エチルア$ 

485



2-(6-メトキシー3, 3-ジメチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレン-2ーイル)フェニルアミンと、4-(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル][2-(6ーメトキシー3, 3ージメチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミン434mgから、上記実施例36の合成法に準じて10合成し、[4-(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ)ベンジル]エチル[2ー(6ーメトキシー3, 3ージメチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロナフタレンー2ーイル)フェニル]アミンを440mg得た。この化合物438mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を370mg得た。

15 H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.78 (s, 3H), 0.81-0.88 (m, 6H), 1.49-1.60 (m, 8H), 2.45-2.56 (m, 2H), 2.64-2.90 (m, 10H), 3.78 (d, 1H), 3.85-3.92 (m, 2H), 3.97 (t, 2H), 6.46-6.52 (m, 2H), 6.80-6.86 (m, 3H), 7.08 (dt, 1H), 7.12-7.26 (m, 5H), 9.00 (s, 1H).

ESI-Mass; 527 [M++H]

20

実施例313

 $6 - \{2 - \{[4 - (2 - r \forall r)] - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 \}\}$  ベンジル エチルア

486

ミノ} フェニル} -7, 7ージメチル-7, 8ージヒドロナフタレン-2ー オール

2-(6-メトキシー3,3-ジメチルー3,4-ジヒドロナフタレンー5 2-イル)フェニルアミンと、4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル][2-(6-メトキシー3,3-ジメチルー3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミン451mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン10-1-イルエトキシ)ベンジル]エチル[2-(6-メトキシー3,3-ジメチルー3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル)フェニル]アミンを423mg得た。この化合物421mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を355mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.91 (t, 3H), 1.01 (brs, 6H), 1.49-1.59 (m, 8H), 2.62-2.68 (m, 6H), 2.79 (t, 2H), 2.93 (brs, 2H), 3.95 (t, 2H), 4.08 (s, 2H), 6.23 (s, 1H), 6.53 (dd, 1H), 6.59 (d, 1H), 6.76 (d, 2H), 6.89-7.04 (m, 6H), 7.18 (ddd, 1H), 9.31 (s, 1H).

ESI-Mass; 525 [M++H]

# 20 実施例314

15

 $3-\{2-\{[4-(2-rゼパン-1-イルエトキシ) ベンジル] エチルア$  $ミノ\} -4-ヒドロキシフェニル <math>\}$  -2, 2-ジメチルクロマン-7-オー

487

ル

5

10

15

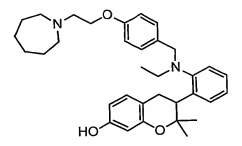
5ーメトキシー2ー (7ーメトキシー2, 2ージメチルクロマンー3ーイル) フェニルアミンと、4ー (2ーアゼパンー1ーイルエトキシ) 安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ) ベンジル] [5ーメトキシー2ー(7ーメトキシー2, 2ージメチルクロマンー3ーイル) フェニル] アミン493mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4ー(2ーアゼパンー1ーイルエトキシ) ベンジル] エチル [5ーメトキシー2ー(7ーメトキシー2, 2ージメチルクロマンー3ーイル) フェニル] アミンを504mg得た。この化合物502mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を380mg得た。

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMS0-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 0.89 (t, 3H), 1.08 (s, 3H), 1.17 (s, 3H), 1.49-1.60 (m, 8H), 2.52-2.69 (m, 6H), 2.75 (q, 2H), 2.82 (t, 2H), 3.76-3.87 (m, 3H), 3.98 (t, 2H), 6.16 (d, 1H), 6.24 (dd, 1H), 6.46 (dd, 1H), 6.62 (d, 1H), 6.76 (d, 1H), 6.82 (d, 2H), 6.95 (d, 1H), 7.11 (d, 2H), 9.09 (s, 1H), 9.17 (s, 1H).

ESI-Mass; 545 [M+H]

# 20 実施例315

488



2- (7-メトキシ-2, 2-ジメチルクロマン-3-イル)フェニルアミンと、4- (2-アゼパン-1-イルエトキシ)安息香酸塩酸塩から、上記実施例152の合成法に準じて合成した、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル][2-(7-メトキシ-2, 2-ジメチルクロマン-3-イル)フェニル]アミン473mgから、上記実施例36の合成法に準じて合成し、[4-(2-アゼパン-1-イルエトキシ)ベンジル]エチル[2-(7-メトキシ-2, 2-ジメチルクロマン-3-イル)フェニル]アミンを472mg得た。この化合物470mgを用い、上記実施例111の合成法に準じて合成し、標題化合物を200mg得た。

 $^{1}$ H-NMR (400MHz, DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>);  $\delta$  (ppm) 0.90 (t, 3H), 1.09 (s, 3H), 1.19 (s, 3H), 1.50-1.61 (m, 8H), 2.56-2.69 (m, 6H), 2.76-2.87 (m, 4H), 3.81-3.97 (m, 3H), 3.98 (t, 2H), 6.18 (d, 1H), 6.25 (dd, 1H), 6.77 (d, 1H), 6.82 (d, 2H), 7.03 (dt, 1H), 7.10 (d, 2H), 7.15 (dd, 1H), 7.20 (dt, 1H), 7.25 (d, 1H), 9.12 (s, 1H).

ESI-Mass; 529 [M++H]

# 実施例316

15

489

<sup>1</sup>H-NMR (400MHz, DMSO-d<sub>6</sub>); δ (ppm) 1.33-1.40 (m, 2H), 1.44-1.52 (m, 4H), 2.36-2.45 (m, 4H), 2.64 (t, 2H), 3.41 (s, 3H), 4.09 (t, 2H), 4.16 (d, 2H), 5.30 (t, 1H), 5.95 (s, 1H), 6.07 (d, 1H), 6.25 (s, 1H), 6.57 (d, 1H), 6.74 (s, 1H), 6.83 (d, 1H), 7.03-7.14 (m, 3H), 7.31 (d, 1H), 8.99 (s, 1H), 9.20 (s, 1H).

ESI-Mass; 490 [M++H]

15

10

5

# 実施例317